

DESARROLLO DE UNA GUÍA PARA EL USO ADECUADO DE LOS
MEDICAMENTOS AMBULATORIOS EN PACIENTES DE LA CLÍNICA IMAT DE
MONTERÍA

JOSÉ GABRIEL BERRIO JIMÉNEZ
CARLOS DANIEL GÓMEZ OSORIO
JESIKA ANDREA MARTÍNEZ
MARLYS PALENCIA ZABALA
DELIS CAROLINA PÉREZ MARTÍNEZ
SEBASTIÁN DAVID PINTO MELÉNDEZ
MILEIDYS VARGAS GONZÁLEZ

UNIVERSIDAD DE CÓRDOBA
FACULTAD DE CIENCIAS DE LA SALUD
DEPARTAMENTO DE REGENCIA Y FARMACIA
MONTERÍA.
2022

DESARROLLO DE UNA GUÍA PARA EL USO ADECUADO DE LOS
MEDICAMENTOS AMBULATORIOS EN PACIENTES DE LA CLÍNICA IMAT DE
MONTERÍA.

JOSÉ GABRIEL BERRIO JIMÉNEZ
CARLOS DANIEL GÓMEZ OSORIO
JESIKA ANDREA MARTÍNEZ MARTÍNEZ
MARLYS PALENCIA ZABALA
DELIS CAROLINA PÉREZ MARTÍNEZ
SEBASTIÁN DAVID PINTO MELÉNDEZ
MILEIDYS VARGAS GONZÁLEZ

TRABAJO DE GRADO PARA OPTAR POR EL TÍTULO DE TECNÓLOGO (A) EN
REGENCIA DE FARMACIA

ASESORES

HILTONY STANLEY VILLA DANGOND
Magister en Química
Magister en Atención Farmacéutica
Asesor temático

EVA MARÍA LÓPEZ DE LA ESPRIELLA
Magister en Salud Pública
Asesor Metodológico

UNIVERSIDAD DE CÓRDOBA
FACULTAD DE CIENCIAS DE LA SALUD
DEPARTAMENTO DE REGENCIA Y FARMACIA
MONTERÍA.
2022

Nota de Aceptación

Presidente del Jurado

Jurado

Jurado

Montería – Córdoba (24, febrero 2022)

*Este trabajo va dedicado
primeramente a Dios y a
nuestros padres y familiares que
siempre nos tuvieron apoyando.*

AGRADECIMIENTOS

De ante mano le agradecemos a Dios por permitirnos haber culminado todo este proceso de formación académica.

A la universidad de Córdoba, por permitirnos vivir en esta alma mater tantas experiencias enriquecedoras para nuestras vidas personales como profesionales,
A todo el cuerpo de docentes del departamento de Regencia en Farmacia por brindarnos con tanta dedicación todos sus conocimientos y haber sido parte importante de todo nuestro proceso de formación académico.

A la Clínica IMAT y todo el personal que nos ofreció sus instalaciones para realizar la etapa practica y así elaborar este trabajo investigativo.

A Nuestras Familias por apoyarnos incondicionalmente en este proceso de formación.

TABLA DE CONTENIDO

1.	INTRODUCCIÓN.....	13
2.	MARCO CONCEPTUAL.....	14
2.1	MARCO TEÓRICO	14
2.2	MARCO DE ANTECEDENTES	16
	(ESTADO DEL ARTE).....	16
2.3	MARCO CONCEPTUAL	17
3.	OBJETIVOS.....	19
3.1	OBJETIVO GENERAL	19
3.2	OBJETIVOS ESPECÍFICOS.....	19
4.	DISEÑO METODOLÓGICO.....	20
4.1	POBLACIÓN	20
4.2	MUESTRA.....	20
4.3	VARIABLES	20
4.4	CRITERIOS DE INCLUSIÓN Y EXCLUSIÓN:.....	20
4.5	UNIDAD DE ANALISIS:	21
5.	RESULTADOS Y DISCUSIÓN.....	22
6.	CONCLUSIONES	29
7.	RECOMENDACIONES.....	30
8.	BIBLIOGRAFÍA	31
9.	ANEXOS	34

LISTA DE TABLAS

	Pág.
Tabla 1. Medicamentos ambulatorios seleccionados del listado básico de la clínica IMAT	22
Tabla 2. Descripción de los medicamentos ambulatorios más dispensados en la clínica IMAT clasificados por grupo farmacológico	24

LISTA DE GRÁFICAS

	Pág.
Gráfica 1. Clasificación por porcentaje de los grupos farmacológicos de los medicamentos ambulatorios más dispensados en la clínica IMAT.	23

LISTA DE FIGURAS

	Pág.
Figura 1. guía farmacológica para el uso adecuado de los medicamentos ambulatorios más dispensados en la clínica IMAT en el año 2021	25
Figura 2. revés de la información que contiene la guía farmacológica	26
Figura 3. entrega de la guía al personal farmacéutico de la clínica IMAT	27

LISTA DE ANEXOS

	Pág.
Anexo A. Modelo de guía farmacológica creada por el ministerio de salud	33
Anexo B. Modelo de guía creada por el instituto nacional de cancerología.	34
Anexo C. Lista de medicamentos más dispensados de la clínica IMAT.	35
Anexo D. Fichas técnicas de los medicamentos seleccionados	36
Anexo E. Guías de los medicamentos ambulatorios seleccionados.	76

GLOSARIO

ANTITUSÍGENOS: medicamentos para la tos actúan sobre el sistema nervioso central o periférico para amortiguar el reflejo de la tos (1).

FARMACOLOGÍA: Es una ciencia que estudia todos los aspectos de los medicamentos: su origen o fuente; su síntesis o preparación, sean o no de origen natural; sus propiedades físicas y químicas, utilizando las herramientas de la química orgánica, analítica y teórica (2).

FARMACOTERAPIA: Tratamiento con cualquier sustancia que no sea alimento para prevenir, diagnosticar, tratar o aliviar los síntomas de una enfermedad o condición anormal. También conocido como terapia con medicamentos, terapia con medicamentos, terapia con medicamentos (3).

MEDICAMENTOS DE USO AMBULATORIO: Fármaco suministrado a pacientes para llevar a cabo un tratamiento sin necesidad de ser internado en un centro de salud (4).

ABREVIATURAS

AINE: Medicamentos antiinflamatorios no esteroideos (5).

IM: Información de medicamento.

IMAT: Instituto Médico de Alta Tecnología S.A.S (6).

PRM: Asuntos relacionados con fármacos (7).

TAPA: Terapia Antibiótica Parenteral Ambulatoria (8).

RESUMEN

La seguridad del paciente es una prioridad en salud, donde la falta de información de los pacientes respecto a los medicamentos que utiliza es causa principal de muchos eventos adversos. Los medicamentos ambulatorios son aquellos que son prescritos para ser usados en casa, por ello se deben dispensar de forma correcta, sin embargo; el paciente suele olvidar cierta información al momento de usar estos. Este trabajo tuvo como propósito desarrollar una guía práctica para el uso adecuado de los medicamentos ambulatorios más rotados en pacientes de la Clínica IMAT de Montería durante el año 2021. Se realizó un estudio de tipo retrospectivo, descriptivo, transversal, con enfoque cuantitativo, lo cual tuvo como muestra un total de 20 medicamentos más dispensados, se realizó una clasificación por grupo farmacológico resultando que el 71% son oncológicos, 19% analgésicos opioides, 5% en glucocorticoides y 5% corticosteroides, Como resultado final la guía tiene información como: posología, efectos adversos, interacciones, forma farmacéutica, condiciones de almacenamiento, entre otros; así como también de un diario de consumo de los medicamentos, lo que le permite al paciente aprender sobre el uso racional de los medicamentos con los cuales está siendo tratado.

Palabras Claves: Guía, medicamento, farmacología, farmacoterapia, posología.

1. INTRODUCCIÓN

La seguridad del paciente es actualmente una de las prioridades de los diferentes organismos de salud del mundo, ya que cada vez se está convirtiendo en una alerta roja por eventos adversos. Por consiguiente, la falta de comprensión de los pacientes en muchos de los casos provoca poca eficiencia y prolongación del proceso de recuperación patológica; debido a que olvidan las precauciones que se deben seguir a la hora de administrar ciertos medicamentos (9).

La dispensación de medicamentos es un servicio esencial brindado por el farmacéutico. Por ello, esta debe garantizar el uso adecuado de los mismos por parte del paciente, a la vez debe proporcionar información pertinente y relevante con el fin de contribuir en disminuir los resultados clínicamente negativos derivados de la medicación.

Asimismo, es importante informar al paciente sobre los medicamentos, puesto que es un elemento básico el cual debe considerarse como un eslabón dentro del proceso farmacoterapéutico del paciente en el que queden englobados aquellos aspectos necesarios para conseguir el éxito del buen uso adecuado del medicamento (10).

De esta forma, cuando un paciente necesite medicación, el personal de farmacia o personal sanitario encargado del paciente debe tener la información suficiente para hacerlo de forma correcta. Así pues, todos estos aspectos permiten a los pacientes obtener un estándar sobre los beneficios que el fármaco puede aportar a su salud y al conocer sobre el medicamento en general el paciente obtiene una actitud más interesada y por ende llevar a cabo la correcta administración para tener un tratamiento afectivo (10).

Partiendo de lo anterior, el presente trabajo está orientado en contribuir con una guía a los pacientes de la clínica IMAT de Montería con el fin de minimizar los problemas relacionados con los medicamentos (PRM), teniendo en cuenta las recomendaciones y cuidado necesarios para tener una correcta terapia farmacológica e informar sobre el uso apropiado de los medicamentos ambulatorios. Cabe señalar que el profesional debe prevenir los Problemas Relacionados con Medicamentos (PRM) puesto que, este es uno de los pilares de la atención farmacéutica.

2. MARCO CONCEPTUAL

2.1 MARCO TEÓRICO

Luego de haberse desarrollado el término de Centro de Información de Medicamentos en el año 1970, teniendo en cuenta que éstos ocupan un espacio fundamental en el proceso de atención en salud, al ser el instrumento correcto para que el cliente, en su averiguación e ingreso a las fuentes accesibles de información científica, reciba información oportuna a la solución de su problema o necesidad especial (11).

La Información de medicamentos (IM) cada vez con más frecuencia es requerida con base a el caso clínico de un paciente concreto y como parte incorporada en los programas de Atención Farmacéutica, de manera que el propósito general de mejorar el cuidado del paciente y sus resultados en términos de salud se convierte además en objetivo de esta actividad (12).

A partir de la construcción del primer centro de información de medicamentos en el año 1962 en el nosocomio Universitario de Kentucky, en el cual se destina un área específica para proveer información de medicamentos, hasta entonces, observamos como la provisión de información de medicamentos tiene un papel cada vez de mayor relevancia en la administración de la farmacoterapia. Desde aquel instante, a lo largo de la década de los sesenta y mediados de la setenta, crecieron vertiginosamente el número de centros de información, tendiendo a estabilizarse en los últimos años (13).

En un principio, el centro de información sobre medicamentos respondió a la necesidad de poner orden en el enorme crecimiento de la producción de literatura científica. Para los profesionales de la salud, la recuperación de información se ha convertido en una tarea compleja, ya que se requieren conocimientos y habilidades específicos para implementar y evaluar la información de manera efectiva. Los programas de información sobre medicamentos para pacientes se incorporan a las ramas de educación para la salud. Fueron establecidos con el objetivo de asegurar la entrega ideal de medicamentos, al proporcionar a los pacientes o personas responsables información precisa sobre sus medicamentos, para que sepan qué esperar del proceso, su farmacología (efectos terapéuticos, efectos secundarios, etc.) así como actividad normal del fármaco (14).

En varios hospitales e instituciones de salud, cuentan con servicios o departamentos especializados en “educación para la salud”, lo cual está relacionado con la medicina preventiva. Es probable que, en nuestro país, como en otros países con poco desarrollo económico, se le asigne una menor importancia a esta actividad. Esto ciertamente constituye una paradoja, ya que se ha demostrado que la mejor forma de reducir los costos en salud es a través de una adecuada prevención (15).

Bajo nivel de conocimiento en especial a los pacientes en el campo de los efectos de los fármacos en su organismo y los cambios que presentan sus cuerpos por enfermedad, uno de los principales conocimientos es que se desconoce lo que se les ofrece (16).

Carlos Mendoza, titular del Club Droguista, dijo que las medidas tomadas por Colombia fueron certeras en ese sentido. "Actualmente, hay una mayor conciencia de los procedimientos de selección, almacenamiento y distribución. En muchas farmacias hospitalarias, se han identificado métricas que deben monitorearse para determinar qué parte del proceso es probable que falle. Este es el esfuerzo del departamento para evitar errores. Uno de los temas más importantes para la formación". Debido a la implementación de un sistema de gestión de calidad, las empresas deben documentar los procedimientos de incorporación y capacitación de los empleados, lo que genera conciencia sobre la implementación adecuada del protocolo y sus responsabilidades de educación continua. La formación continua de farmacéuticos y pacientes es un compromiso con la salud colombiana (17).

2.2 MARCO DE ANTECEDENTES (ESTADO DEL ARTE)

A continuación, se describe una síntesis de los antecedentes que soportan el presente trabajo investigativo.

Hablando en términos generales, a nivel internacional son varios los documentos que existen en los que se toca el tema del uso correcto de los medicamentos ambulatorios; principalmente, se tiene el documento de origen ecuatoriano denominado “Consenso de recomendaciones para el manejo ambulatorio y tratamiento domiciliario de pacientes COVID-19”, el cual fue publicado en el año 2020 por Edgar Vinicio León y colaboradores (18). En dicho documento se tiene como objetivo brindar recomendaciones sobre el manejo ambulatorio y tratamiento domiciliario de COVID-19, basados en consenso sustentadas en evidencias actualizadas para responder a los distintos escenarios existentes en el Ecuador. Así pues, el documento en cuestión recomienda:

Para controlar la fiebre o el dolor se debe comenzar con paracetamol, según la dosis terapéutica individual. Se pueden usar medicamentos antiinflamatorios no esteroideos (AINE), que deben usarse en la dosis más baja posible y durante el menor tiempo posible para reducir la probabilidad de efectos secundarios graves. Uso crónico continuo.

Se pueden tomar medidas antitusígenas farmacológicas en los casos más graves, el tratamiento debe realizarse por etapas y cuando no existan contraindicaciones de uso. Se recomienda acostarse boca abajo para que la tos no sea efectiva (18).

Terapia Antibiótica Parenteral Ambulatoria (OPAT), que permite administrar antibióticos intravenosos sin necesidad de mantener al paciente en el hospital, estrategia que permite el uso seguro de los antibióticos, al mismo tiempo que reduce los costos que genera el proceso de hospitalización, también permite para la descongestión de unidades hospitalarias.

Por otro lado, existe un trabajo de investigación originario de Chile titulado “Según guías clínicas para el manejo ambulatorio de neumonía adquirida en la comunidad en adultos mayores en centros de salud” originalmente en Santiago”, donde al igual que el artículo anterior, se los responsables de calcularlo, en este caso, fueron los peritos médicos: Hugo Sánchez, Cecilia Albala, Alan D Dangour y Ricardo Uauy, cabe decir que este estudio se realizó como parte del proyecto CENEX, uno de los objetivos primordiales del cual fue estudiar el costo-efectividad del Programa de Alimentación Complementaria AM (PACAM) en la incidencia de neumonía, realizado de 2005 a 2008 en 2.797 personas de 65 a 67 años, trabajadores por cuenta propia, usuarios de servicios públicos de salud. , distribuidos en 28 centros de atención primaria ubicados en el área metropolitana del Gran Santiago (18).

2.3 MARCO CONCEPTUAL

Procedimientos ambulatorios: Al referirse a procedimientos ambulatorios se comprenden los procedimientos que no requieren hospitalización y permiten una reintegración más rápida del paciente a sus labores cotidianas (19).

Prescripción ambulatoria: Es el acto por el cual un profesional sanitario acreditado, una vez diagnosticado y evaluado al usuario o enfermo, y a través de la receta y la información verbal, le receta los medicamentos y su forma de uso (20).

Posología: En materia de medicamentos, la posología de un medicamento es la dosis que debe administrarse al paciente en cada toma diariamente (21).

Efectos adversos: Los efectos adversos son experiencias indeseadas en un paciente asociadas con el uso de un producto médico. Los efectos secundarios de un medicamento (22).

Guías farmacológicas: Una información, en permanente actualización, contrastada y válida de la indicación, dosis, contraindicación e interacciones de los fármacos de mayor uso en la práctica diaria de los profesionales asistenciales la Empresa Pública de Emergencias Sanitaria (23).

Dispensación de medicamentos: Es la entrega de uno o más medicamentos y dispositivos médicos a un paciente y la información sobre su uso adecuado realizada por el Químico Farmacéutico y el Tecnólogo en Regencia de Farmacia. Cuando la dirección técnica de la droguería, o del establecimiento autorizado para la comercialización al detal de medicamentos, esté a cargo de personas que no ostenten título de Químico Farmacéutico o Tecnólogo en Regencia de Farmacia la información que debe ofrecer al paciente versará únicamente sobre los aspectos siguientes: condiciones de almacenamiento; forma de reconstitución de medicamentos cuya administración sea la vía oral; medición de la dosis; cuidados que se deben tener en la administración del medicamento; y, la importancia de la adherencia a la terapia (24).

Principio activo: Compuesto o mezcla de compuestos que tiene una acción farmacológica (25).

Adherencia farmacológica: define la adherencia como el cumplimiento del mismo; es decir, tomar la medicación de acuerdo con la dosificación del programa prescrito; y la persistencia, tomar la medicación a lo largo del tiempo (26).

Paciente oncológico: Un paciente oncológico es un paciente que tiene o padece un tumor. Debido a sus condiciones clínicas específicas, los pacientes con cáncer

requieren un abordaje multidisciplinario y deben tener un seguimiento diferente al de los pacientes con otras enfermedades (27).

Medicamentos oncológicos: Los medicamentos oncológicos son fármacos que pueden inhibir el crecimiento desordenado de las células. Su característica común es que pueden causar directa o indirectamente daño letal en el ADN de las células tumorales, pero sus efectos citotóxicos no se limitan a las células malignas. Células de proliferación rápida (piel, la médula ósea, el intestino, etc.) también pueden dañarse, lo que puede provocar una variedad de efectos adversos, según factores como el tipo de cáncer, el tipo de fármaco, la dosis y la duración del tratamiento (28).

3. OBJETIVOS

3.1 OBJETIVO GENERAL

Desarrollar una guía práctica para el uso adecuado de los medicamentos ambulatorios más utilizados en pacientes de la Clínica IMAT de Montería.

3.2 OBJETIVOS ESPECÍFICOS

Clasificación de los medicamentos ambulatorios por grupo farmacológico de la clínica IMAT de Montería.

Diseño de la guía dirigida a los pacientes para el uso racional de los medicamentos ambulatorio.

Entrega y socialización de la guía de uso de medicamentos ambulatorios más utilizados en la clínica IMAT al personal encargado de la dispensación.

4. DISEÑO METODOLÓGICO

Se realizó un estudio de tipo retrospectivo, descriptivo, transversal, con enfoque cuantitativo.

Es descriptivo, porque busca explicar la definición, grupo farmacológico, vía de administración, forma farmacéutica, posología, efectos adversos y/o secundarios, las interacciones con otros medicamentos, alimentos, precauciones y condiciones de almacenamiento a cada uno de los medicamentos.

Es retrospectivo, porque se utilizó información que ya sucedió relacionada con la lista de medicamentos ambulatorios de la clínica IMAT.

Transversal, porque la información será recolectada en un determinado período de tres meses, el cual comprende de noviembre del 2021 a enero del 2022, y no hay seguimiento; es decir las variables se miden una sola vez, en un periodo de tiempo establecido. De enfoque cuantitativo porque recolecta, analiza y vincula datos cuantitativos en el estudio.

4.1 POBLACIÓN

La población de este estudio estuvo conformada por el listado de los medicamentos ambulatorios utilizados en la clínica IMAT conformado por 102 medicamentos.

4.2 MUESTRA

La muestra estuvo conformada por 20 medicamentos escogidos por el listado de medicamentos ambulatorios de la clínica IMAT.

4.3 VARIABLES

Medicamentos ambulatorios de mayor uso.

4.4 CRITERIOS DE INCLUSIÓN Y EXCLUSIÓN:

Inclusión:

Los 20 medicamentos de uso ambulatorio más dispensados durante el último año suministrados por el personal farmacéutico de la clínica IMAT.

Exclusión:

Los medicamentos que no hacen parte de los 20 medicamentos ambulatorios más dispensados.

Medicamentos que no hacen parte del listado de medicamentos ambulatorios de la clínica.

4.5 UNIDAD DE ANALISIS:

El listado básico de medicamentos ambulatorios de la clínica IMAT.

5. RESULTADOS Y DISCUSIÓN

Se presentan los resultados y discusiones en base a los objetivos planteados:

El listado de los 20 medicamentos incluidos en el presente trabajo se muestra en la siguiente tabla.

Tabla N°1. Medicamentos ambulatorios seleccionados del listado básico de la clínica IMAT.

1. Anastrozol	11. Melfalan tabletas
2. Bicalutamida	12. Nilotinib 150mg
3. Capecitabina	13. Morfinas gotas orales 3%
4. Ciproterona	14. Oxidodona 10mg
5. Exemestano 25mg	15. Oxidodona 20mg
6. Hidromorfona	16. Talidomida 100mg
7. Imatinib	17. Prednisona 50mg
8. Letrozol	18. Temozolamida
9. Mercaptopurina	19. Prednisolona 5mg
10. Metotrexato	20. Tamoxifeno

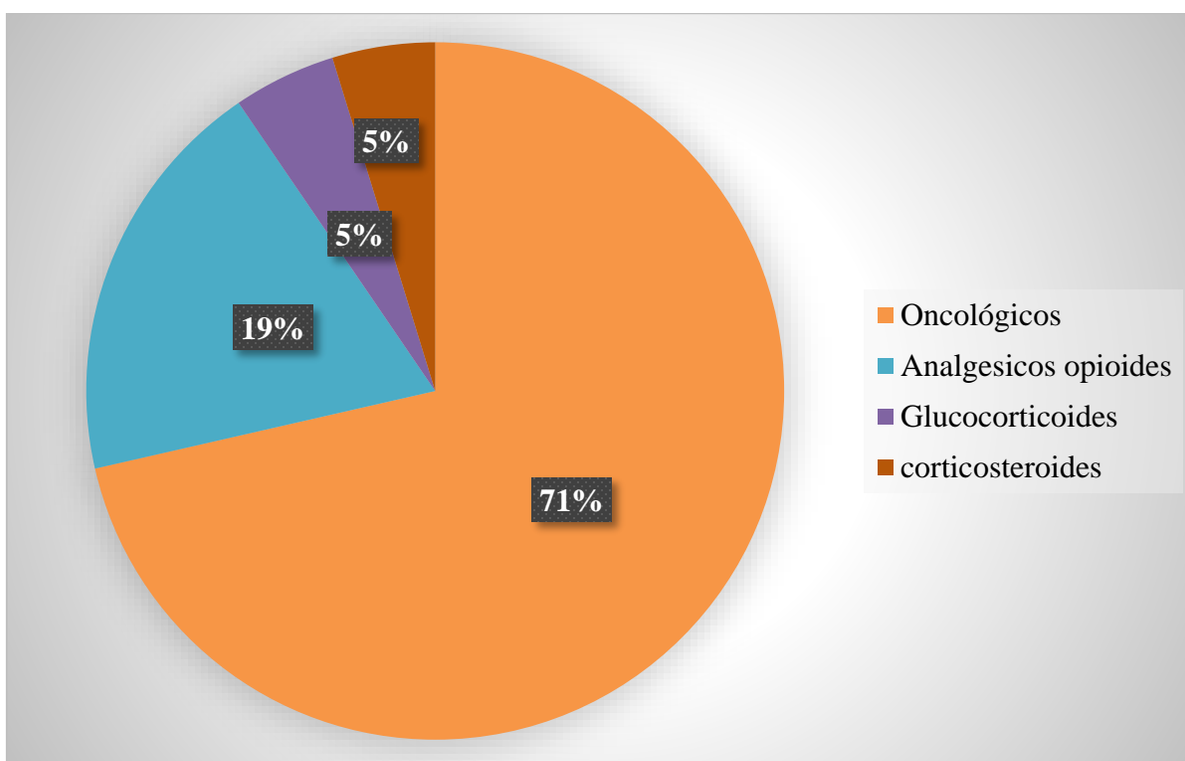
fuentes: listado básico de medicamentos clínica IMAT

Clasificación de los medicamentos ambulatorios por grupo farmacológico de la clínica IMAT de Montería.

Se identificó y se hizo la clasificación de los medicamentos ambulatorios por grupo farmacológico, se encontró que, el 71% de los medicamentos más dispensados son oncológicos, el 19% son analgésicos opioides y el 10% restantes se dividen entre 5% en glucocorticoides y 5% corticosteroides. (ver grafica 1).

Los medicamentos oncológicos son los más rotados ya que la clínica IMAT se enfoca en la atención a pacientes con cáncer.

Grafica N° 1: Clasificación por porcentaje de los grupos farmacológicos de los medicamentos ambulatorios más dispensados en la clínica IMAT.



Fuente: *Elaboración propia*

La descripción de los medicamentos ambulatorios más utilizados que conforman los grupos farmacológicos se muestra en la (tabla N°2)

Tabla N° 2. Descripción de los medicamentos ambulatorios más dispensados en la clínica IMAT clasificados por grupo farmacológico.

Medicamento	Grupo farmacológico	Total	Porcentaje
Anastrozol tabletas de 1mg Bicalutamida tabletas 50mg y 150 mg Capecitabina tabletas recubiertas 500 mg Imatinib tabletas 400mg Letrozol tabletas recubiertas 2.5mg Mercaptopurina tabletas 50mg Metotrexatos comprimidos 2.5mg Melfalan tabletas Tamoxifenos comprimidos de 20 mg Temozolamida capsulas 100mg Ciproterona tabletas 50 mg Examestano 25mg Nilotinib 150mg Talitomida 100mg	oncológico	14	71%
Hidromorfona tabletas 2.5mg Morfina gotas orales 3% Oxicodona comprimidos recubiertos de 10 mg Oxicodona tabletas de 20 mg	analgésicos opioides	4	19%
Prednisona tabletas de 50 mg	glucocorticoides	1	5%
Prednisolona 5mg	corticosteroides	1	5%

Fuente de la información: elaboración propia

Diseño de la guía dirigida a los pacientes para el uso racional de los medicamentos ambulatorios

A continuación, se muestra el diseño de la guía para el uso racional de los medicamentos ambulatorios, según guías elaboradas por el ministerio de salud y el instituto nacional de cancerología para el manejo y uso adecuado del medicamento en casa (ver anexos A y B).

La guía desarrollada contiene información importante sobre los medicamentos como son las indicaciones, interacciones, nombre del medicamento, posología, efectos adversos, recomendaciones generales, efectos secundarios, condiciones de almacenamiento, precauciones y diario de consumo. Esto con el fin de que el paciente conozca su tratamiento y lleve un control del mismo para evitar futuros problemas relacionados con el medicamento.

De acuerdo con lo anterior, se muestra el diseño de la guía elaborada por los investigadores para el manejo y uso adecuado de los medicamentos en casa más dispensados en la clínica IMAT en el año 2021. (ver figuras 1 y 2)

Figura N° 1 guía farmacológica para el uso adecuado de los medicamentos ambulatorios más dispensados en la clínica IMAT en el año 2021.

DIARIO DE CONSUMO

CAPECITABINA		
DÍA	DOSIS 1	DOSIS 2
1		
2		
3		
4		
5		
6		
7		
8		
9		
10		
11		
12		
13		
14		
15		

Observaciones:
 Marque con una X en dosis 1 después de la primera dosis del día, en 2 la segunda dosis del día.

CAPECITABINA

- es un medicamento que se usa para tratar el cáncer de mama y de colon.
- Siga todas las instrucciones en la etiqueta de su receta y lea todas las guías de medicamentos o las hojas de instrucciones.
- Su médico puede cambiar ocasionalmente su dosis.
- Tome exactamente como se lo recetó su médico.

RECOMENDACIONES GENERALES

Preguntar a su médico si:

- ★ Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple vista, puede volver a tomarse el medicamento.
- ★ Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado mas de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.
- ★ Preguntar a su medico en que casos puede suspender el medicamento.






Fuente de la información: diseño propio

Figura N° 2 revés de la información que contiene la guía farmacológica

POSOLOGÍA



Tomar una tableta de 150mg en la mañana antes del desayuno y 150mg en la noche, antes de la cena o 150mg cada 12 horas. Tratamiento 1,2,3, línea paleativo, adyuvancia triple.

EFECTOS ADVERSOS

COMUNES Los primeros síntomas incluyen :
anorexia, estomatitis, esofagofaringitis, diarrea, náuseas y vómitos.

OTROS Los efectos tóxicos importantes resultan de la mielosupresión. Los efectos clínicos incluyen eritrodiesestesia palmoplantar, leucopenia, trombocitopenia y anemia.

EFECTOS SECUNDARIOS



Diarrea, náusea, vómito, estomatitis (dolor en la boca y la garganta) y dolor abdominal. Reacciones de la piel en las manos y los pies (cosquilleo en las palmas de las manos o plantas de los pies). Piel seca, erupción, prurito, inflamación o enrojecimiento. Cansancio. Pérdida del apetito (anorexia)

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO



Mantenga este producto en su envase original, perfectamente cerrado y fuera del alcance de los niños.

Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño).

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS



El uso simultáneo de agentes quimioterapéuticos y vacunas vivas contraindicadas puede aumentar el riesgo de infección por la vacuna viva.
vacuna contra el virus de la rubéola, en vivo
vacuna contra el virus de las paperas, en vivo
vacuna contra el virus del sarampión, en vivo
vacuna contra el virus de la varicela, en vivo
vacuna contra el zóster, en vivo.

PRECAUCIONES

Gastrointestinal: Se ha informado enterocolitis necrotizante (tifititis).

Cardiovascular: Se ha informado de cardiotoxicidad (p. Ej., Infarto de miocardio / isquemia, angina, arritmias, paro cardiaco, insuficiencia cardiaca), el riesgo puede ser mayor en pacientes con antecedentes de enfermedad de las arterias coronarias.

Hepático: Pacientes con insuficiencia hepática leve o moderada debido a metástasis hepáticas, monitoreo recomendado.

Renal: Pacientes con insuficiencia renal moderada (CrCl 30 a 50 ml / min). Se recomienda monitorización, se requiere ajuste de dosis y puede ser necesario interrumpir el tratamiento.

Dermatológico: Pueden ocurrir reacciones mucocutáneas potencialmente fatales (p. Ej., Síndrome de Stevens-Johnson y necrólisis epidérmica tóxica); se requiere discontinuación permanente.





Fuente de la información: diseño propio

Entrega y socialización de la guía de uso de medicamentos ambulatorios más utilizados en la clínica IMAT al personal encargado de la dispensación.

Se realizó la respectiva entrega y socialización de las guías farmacológicas de medicamentos ambulatorios más utilizados en la clínica IMAT al personal encargado de la dispensación (Administrativos, Regentes de Farmacias y Auxiliares del Servicio Farmacéutico), y se les explico el contenido expuesto en dichas guías, al igual que la importancia

Figura N° 3 Entrega de la guía al personal farmacéutico de la clínica IMAT.





6. CONCLUSIONES

Se realizó una guía farmacológica siguiendo el modelo establecido por el Instituto Nacional de Cancerología y el de Ministerio de Salud de uso de medicamentos en casa

Los medicamentos ambulatorios más dispensados en la clínica IMAT son los del grupo oncológicos.

Como resultado final se opta por colocar los aspectos más relevantes y básicos de los medicamentos, los cuales son la posología, forma farmacéutica, vía de administración, efectos adversos, interacciones con medicamentos y alimentos, efectos secundarios, precauciones y condiciones de almacenamiento. Además de agregar un calendario de diario consumo con el fin de que el paciente lleve un control organizado de su medicación.

7. RECOMENDACIONES

A continuación, se muestra sugerencias por parte del grupo investigador

Continuar a futuro mejorando la guía y manteniéndola actualizada con todos los datos implementados.

Constituirse en un elemento sustantivo para la evaluación objetiva de la calidad de la atención farmacéutica.

Realizar un seguimiento preventivo al paciente sobre el correcto uso de la guía, además de realizar una encuesta de retroalimentación para la mejora de la guía.

8. BIBLIOGRAFÍA

1. Real academia española [Internet]. asociación de academias de la lengua española. 2022 [citado el 15 de febrero de 2022].
2. Introducción A La Farmacología | PDF | Farmacología | Farmacocinética [Internet]. Scribd. 2022 [citado el 14 de febrero de 2022].
3. Diccionario de cáncer del NCI [Internet]. Instituto Nacional del Cáncer. 2022 [citado el 14 de febrero de 2022].
4. Graciela Astrid León Alfonso. Estudio de patrones de prescripción y dispensación de medicamentos a pacientes ambulatorios de cuatro IPS del municipio de Villavicencio. Revista Colombiana de Ciencias Químico Farmacéuticas 2020;49(1).
5. Claramunt Vallespí R.M. Cabildo Miranda M.P. y Escolástico León C. Fármacos y medicamentos [En Línea]. Madrid: UNED - Universidad Nacional de Educación a Distancia, 2015 [consultado 14 Feb 2022].
6. IMAT Oncomedica – ¡Servimos con Amor! [Internet]. www.imatoncomedica.com. 2022 [citado el 14 de febrero de 2022].
7. Muñoz I, Rodríguez E, Rubio E. Contribuciones a la implementación de un programa de atención farmacéutica para paciente ambulatorio en un hospital de tercer nivel de Bogotá D.C., II-2005. Revista Colombiana de Ciencias Químico Farmacéuticas 2006;35(2).
8. Laffon B. Valdiglesias V. y Pásaro Méndez E. Terapia génica [En Línea]. Madrid: Editorial CSIC Consejo Superior de Investigaciones Científicas, 2015 [consultado 14 Feb 2022].
9. dirección general de la calidad de los servicios [Internet]. 2021 [citado el 20 de diciembre de 2021].
10. Codina C. Información al paciente sobre los medicamentos en la próxima década [Internet]. Hospital Clínico, Barcelona.; 2022 [cited 13 February 2022]. Available from: <https://www.esteve.org/wp-content/uploads/2018/01/136722.pdf>.
11. Martín Herranz I, Cuña Estévez B. Normas de Procedimiento en Información de Medicamentos. Farm Hosp 1996; 20:23-.

12. Patrick M. Malone, Kristen W. Mosdell, Karen L.Kier, et al. Drug Information. A Guide for Pharmacists. Stamford, Appleton & Lange, 1996.Soler Company, C.E., A. Cuenca Soria, M.C. Montaner Abasolo, J.M. Gonzalez de la Riva. "Estado actual de los centros de información de Medicamentos en los servicios de farmacia de hospitales españoles". Farmacia clínica, (1987) 4, (5), 412-418.
13. Amerson AB, Walling Ford DM. Veinte años de experiencia con los centros de información de medicamentos. Am J Hosp Pharm.(1983) 40(7): 1172-8.
14. Rosario D´Alessio, Usua Busto, Nora Girón. Guía para el Desarrollo de Servicios Farmacéuticos Hospitalarios:Información de Medicamentos. Organización Panamericana de la Salud, 1997;4.5:01-57.
15. Vera-Brand J, Aroca-Martínez G, Fonseca-Angulo R, Rodríguez-Vera D. Nivel de conocimiento de los pacientes con Enfermedad Renal Crónica a cerca de su enfermedad en Barranquilla Colombia. Revista Latinoamericana de Hipertension 2019;14(2):129-136
16. DUVPAL. Capacitación, clave para prevenir errores en las farmacias: Los establecimientos farmacéuticos le apuntan a contar con un adecuado sistema de gestión de calidad para garantizar la satisfacción de los usuarios. El Tiempo 2021 Mar 28.
17. Sanchez, H., Abala, C., D Dangour, A. and Uauy, R., 2009. Cumplimiento de la guía clínica de manejo ambulatorio de la neumonía adquirida en la comunidad en personas mayores en centros de atención primaria de salud de Santiago.
18. Sanchez, H., Abala, C., D Dangour, A. and Uauy, R., 2009. Cumplimiento de la guía clínica de manejo ambulatorio de la neumonía adquirida en la comunidad en personas mayores en centros de atención primaria de salud de Santiago.
19. Bolívar Vera N. Sociedad Colombiana de anestesiología y reanimación [Internet]. fepasde. 2020 [citado el 8 de diciembre de 2021].
20. Reglamento para la prescripción y dispensación de medicamentos ambulatorios en el sdss [Internet]. Santo Domingo, República Dominicana: Editora de Alfa y Omega; 2021 [citado el 8 de diciembre de 2021]. Disponible en: <https://www.cnss.gob.do/index.php/documentos/legal/category/20-reglamentos?download=52:reglamento-sobre-prescripcion-y-dispensacion-medicamentos-ambulatorios-sdss#:~:text=9.,Reglamento%20de%20Medicamentos%20246%2D06>.
21. Posología. Posología de un medicamento (actualizado 2020) [Internet]. Consumoteca. 2021 [citado el 8 de diciembre de 2021].

22. Efectos secundarios y reacciones de los medicamentos [Internet]. HealthyChildren.org. 2021 [citado el 8 de diciembre de 2021].
23. Guía Farmacológica [Internet]. Consalud. 2021 [citado el 8 de diciembre de 2021].
24. Glosario [Internet]. Saludcapital.gov.co. 2021 [citado el 8 de diciembre de 2021].
25. Glosario [Internet]. Saludcapital.gov.co. 2021 [citado el 8 de diciembre de 2021].
26. [Internet]. Envejecimiento.csic.es. 2021 [citado el 8 de diciembre de 2021].
27. oncológico, P., médico, D. y oncológico, P., 2022. Paciente oncológico: qué es, síntomas y tratamiento | Médicos de primera. [en línea] Los mejores médicos. Disponible en: <<https://www.topdoctors.es/diccionario-medico/paciente-oncologico#:~:text=Por%20paciente%20oncol%C3%B3gico%20se%20entiende,pacientes%20que%20padecen%20otras%20enfermedades> .> [Consultado el 6 de febrero de 2022].
28. 2016. intercambiabilidad de medicamentos genéricos oncológicos. [libro electrónico] México. Disponible en: <http://www.csg.gob.mx/descargas/pdf/priorizacion/pruebas-intercambiabilidad/guias/2016/guia_oncologico.pdf> [Consultado el 6 de febrero de 2022].

9. ANEXOS

Anexo A. Modelo de guía farmacológica creada por el ministerio de salud.



MANEJO Y USO ADECUADO DEL DASATINIB EN CASA

FORMA ORAL, TABLETAS.



La salud es de todos

Minsalud

POR EL CONTROL DEL CÁNCER



¿Para qué sirve?

Tratamiento de: pacientes con Leucemia Mieloide Crónica (LMC) con presencia de cromosoma philadelphia (PH+); pacientes con Leucemia Linfoblástica Aguda con PH+; o pacientes con LMC cuando no funciona imatinib o causa efectos secundarios graves.



¿Cómo tomarlo?

Los comprimidos deben tragarse enteros con un vaso de agua.

Tómelos con alimentos, preferiblemente por la mañana.

Conserve siempre el mismo horario de administración.



Siga las indicaciones de su médico en la frecuencia y duración del tratamiento.

¿Qué NO hacer?

Si vomita, NO repita la dosis.

NO tome una dosis doble para compensar un olvido.

NO aumente ni disminuya la dosis, ni la tome con más frecuencia que la indicada por su médico.



¿Cómo almacenarlo?

- Mantenga las tabletas en el envase original a temperatura ambiente, lejos del calor y de la luz solar directa.
- Mantenga fuera del alcance de los niños.



Recomendaciones

- El medicamento contiene lactosa; si es intolerante, por favor cuénteles a su médico.
- Utilice medidas anticonceptivas eficaces, evite el embarazo durante el tratamiento.
- Suspenda la lactancia antes de iniciar el tratamiento.

Efectos adversos

Leves o moderados

Informe a su médico en la próxima consulta, si cualquiera de estos síntomas se vuelve severo o si no desaparece.

- Dolores musculares.
- Dolor, ardor u hormigueo en manos o pies.
- Náuseas o vómito.
- Diarrea o estreñimiento.
- Afecciones de la piel.
- Dolor abdominal.
- Debilidad.
- Dolor en las articulaciones.
- Pérdida del apetito.
- Afecciones en la boca.

Severos

Si presenta alguno de estos síntomas, contacte a su médico de inmediato o busque asistencia médica de urgencia.

- Hinchazón en cualquier parte del cuerpo.
- Afecciones al respirar.
- Latidos cardíacos rápidos, irregulares o fuertes.
- Dolor en el pecho.
- Sangrado anormales (al toser, en heces, orina u otros).
- Moretones anormales.
- Dolor de garganta, fiebre, escalofríos u otro signos de infección.

Si desarrolla un efecto secundario grave, usted o su doctor puede enviar un informe al INVIMA, línea 294 8700 ext.: 3916 / 3921 / 3847 o al correo electrónico invmaf@invima.gov.co, utilizando el formato de reporte FOREAM.



Empresa Social del Estado - Colombia
Calle 1 No.9-85 Bogotá - Colombia Tels. +57(1)4320160
Resto del país: 018000414414,
Horario de atención lunes a viernes 7:00 am - 4:00 pm
Código Postal 111511-110411001
www.cancer.gov.co



Recuerde que...

Tomar dasatinib es diferente a recibir una radioterapia, por lo tanto, no le hace daño a quienes conviven con usted.



Este tratamiento no requiere una dieta especial a menos que su médico se lo indique.

Anexo B. Modelo de guía creada por el instituto nacional de cancerología.

IN Instituto Nacional de Cancerología-ESE Colombia
Por el control del cáncer

4 COSAS QUE DEBES SABER SOBRE LA LEUCEMIA MIELOIDE CRÓNICA (LMC)

1 **¿Qué es la LMC?**
La **Leucemia** es un tipo de cáncer que se origina en la médula ósea (parte interna de los huesos) y se extiende a la sangre. El término **Mieloide** hace referencia al tipo de células sanguíneas afectadas, mientras que la palabra **Crónica** indica que este cáncer tiene a progresar más lentamente que las formas agudas.

2 **Algunas estadísticas...**
- Representa el 15% de las leucemias.
- Es más frecuente en hombres.
- Se presenta principalmente en adultos mayores.

3 **Síntomas**
Iniciales Debilidad, fatiga, infecciones, sangrado y dolor en los huesos.
Presentación clínica Anemia y disminución de glóbulos blancos.

4 **Seguimiento y Control**
Físicos Revisión médica rutinaria.
Imágenes Tomografía computarizada.
Laboratorio Recuento de células sanguíneas, pruebas citogenéticas y de PCR de diagnóstico y de seguimiento.

Referencias

- Guía de práctica clínica.No. 34 (2017). Para la detección, tratamiento y seguimiento de leucemias linfoblástica y mieloide en población mayor de 18 años. INC, Gobierno de Colombia.ISBN: 978-958-5401-26-6

ANEXO C. Lista de medicamentos más dispensados de la clínica IMAT.

A	B	V	A	B	V
MEDICAMENTOS ENTREGADOS AMBULATORIO	TIPO DE Mxtc	promedio	ENZALUTAMIDA 40 MG	POS	27
TOTAL MEDICAMENTO		0	TALIDOMIDA 100	POS	27
TOTAL MEDICAMENTO POS	NA	#¡VALOR!	DEXAMETASONA 4MG	POS	26
TAMOXIFENO 20 mg	POS	2416	LENALIDOMIDA 10 mg	NO POS	26
BICALUTAMIDA	POS	974	OXICODONA 40 MG	POS	22
TOTAL MEDICAMENTOS NO POS	NA	#¡REF!	TEMOZOLAMIDA 100 mg	NO POS	22
LETROZOL 2.5	POS	216	ONDANSETRON 8 mg	POS	21
ANASTRASOL	POS	205	AFATINIB 30 MG	NO POS	15
CAPECITABINA	NO POS	188	HIDROXIUREA	POS	15
IMATINIB 400 mg	POS	187	LAPATINIB	NO POS	14
OXICODONA20 MG	pos	86	IMATINIB 100 mg	POS	13
OXICODONA10 MG	pos	78	VISMODEGIB 150 MG	NO POS	13
METOTREXATO 2.5 mg	POS	70	A ABIRATERONA	NO POS	12
MERCAPTOPURINA 50mg	POS	69	PALBOCICLIB 125 MG	NO POS	12
PREDNISONA 50 mg	POS	64	ribosiclib x 200	no pos	12
morfina gotas orales 3%	pos	60	ciclofosfamida 50 mg	pos	11
PREDNISOLONA 5 mg	POS	58	LENALIDOMIDA 25 mg	NO POS	9
CIPROTERONA 50 mg	POS	44	Metadona 40 mg	POS	9
HIDROMORFONA 2.5 MG	NO POS	44	DASATINIB 100 MG	NO POS	8
melfalan TABLETAS	POS	37	LOPERAMIDA 2 MG	POS	8
NILOTINIB 150 mg	NO POS	32	bosutinib 500 mg	no pos	7
			CLORAMBUCILO	NO POS	7
			ERLOTINIB 150 mg TAB	NO POS	7

Fuente: Clínica IMAT Montería

CLORAMBUCILO	NO POS	7	ibrutinib 140 mg	POS	0
ERLOTINIB 150 mg TAB	NO POS	7	LACORIL (PYCNOGENAL) 60 MG	NO POS	0
METOCLOPRAMIDA X 10	POS	7	levotiroxina 150	POS	0
SUNITINIB 50 mg TAB	NO POS	6	levotiroxina 125	POS	0
TEMOZOLAMIDA 250 mg	NO POS	6	levotiroxina 50	pos	0
AFATINIB 40 MG	NO POS	5	LIDOCAINA	POS	0
flutamina 250	NO POS	5	LOSARTAN X 50 MG	POS	0
ACETAMINOFEN 500 MG	POS	4	ALBENDAZOL	POS	0
dexametasona 0,75		4	MININRI SPRAY (DESMOPRESINA)	NO POS	0
GEFITINIB X 250 MG	NO POS	4	Naproxeno	POS	0
NILOTINIB 200 mg	NO POS	4	NISTATINA	POS	0
TEMOZOLAMIDA 20 mg	NO POS	4	NITROFURANTOINA 100 MG	POS	0
DASATINIB 70 MG	NO POS	3	OMEPRAZOL 20 MG	POS	0
DASATINIB 140 MG	NO POS	2	POSOCONASOL 100 MG	NO POS	0
hidrocortisona 1% crema	POS	2	REVOLADE 25 MG	NO POS	0
loratadina 10 mg	pos	2	tamsulosina 0.4	NO POS	0
MORFINA SOLUCION INYACTABLE 10 MG	POS	2	SUCRALFATO 1 mg	POS	0
OLAPANIB 150 MG	NO POS	2	DIHIDROCODEINA JARABE	POS	0
TIOGUANINA 40 mg	POS	2	URSACOL 300 MG	NO POS	0
TRETINOINA 10 MG	POS	2	VACUNA CONJUGADA	NO POS	0
alectinib 150 mg	NO POS	1	VORICONAZOL200 MG	NO POS	0
APREPITAN	NO POS	1			
CICLOSPORINA 100 MG	POS	1			

Fuente: Clínica IMAT Montería

ANEXO D. Fichas técnicas de los medicamentos seleccionados.

ANASTRAZOL		
Es un medicamento para tratar el cáncer de mama después de cirugía.		
	Tome exactamente como se lo recetó su médico. Siga todas las instrucciones en la etiqueta de su receta y lea todas las guías de medicamentos o las hojas de instrucciones. Su médico puede cambiar ocasionalmente su dosis.	PRESENTACIÓN Tabletas de 1mg
POSOLOGÍA	Tomar una tableta cada día. Adyuvancia 1 línea de paliativos	
EFFECTOS ADVERSOS	COMUNES	OTROS
	vómitos, erupción cutánea, sofocos, dolor de cabeza, vasodilatación, edema periférico, linfedema, artritis, dolor de espalda, fatiga, depresión, alteraciones del estado de ánimo, tos, faringitis.	Dolor de pecho, eventos tromboembólicos (p. Ej., Embolia pulmonar), sudoración, dolor abdominal, estreñimiento, anorexia, sequedad de boca, infección del tracto urinario, sangrado vaginal, ansiedad, nerviosismo, mareos, disnea, sinusitis.
EFFECTOS SECUNDARIOS	<ul style="list-style-type: none"> - dolor de cabeza - sudoración - dolor de estómago - náuseas - pérdida del apetito - estreñimiento - acidez estomacal - dolor articular, óseo o muscular 	CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO Y RECOMENDACIONES GENERALES
		Mantenga este producto en su envase original, perfectamente cerrado y fuera del alcance de los niños. Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño). RECOMENDACIONES GENERALES. Preguntar a su médico si: Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple

		<p>vista, puede volver a tomarse el medicamento.</p> <p>Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado más de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.</p> <p>Preguntar a su médico en qué casos puede suspender el medicamento.</p>
PRECAUCIONES	<p>Cardiovascular: se ha informado un aumento del colesterol sérico; considerar monitorear.</p> <p>Cardiovascular: la cardiopatía isquémica preexistente puede aumentar el riesgo de eventos cardiovasculares isquémicos; considerar riesgo.</p> <p>Musculoesquelético: se ha producido una disminución de la densidad mineral ósea.</p>	
INTERACCIONES CON		
<p>MEDICAMENTOS: No se conocen interacciones significativas con medicamentos inductores o inhibidores del citocromo P-450 (Ejemplos...). No se deben administrar terapias estrogénicas junto con anastrozol, ya que éstas anularían su efecto farmacológico. Entre estas se incluyen anticonceptivos orales y otros preparados hormonales como la DHEA.</p>		<p>ALIMENTOS: La soya y los preparados que contienen soja tienen efectos estrogénicos que pueden antagonizar la acción del anastrozol. No se aconseja el consumo de esta planta en las pacientes tratadas con el anastrozol.</p>

Fuente: *Ibm micromedex / drugs*

BICALUTAMINA		
Es un medicamento que se usa para tratar el cáncer de próstata.		
	Tome exactamente como se lo recetó su médico. Siga todas las instrucciones en la etiqueta de su receta y lea todas las guías de medicamentos o las hojas de instrucciones. Su médico puede cambiar ocasionalmente su dosis.	PRESENTACIÓN Tabletas de 50mg y 150mg
POSOLOGÍA	Tomar 1 tableta de 50mg o 150mg cada día.	
EFFECTOS ADVERSOS	COMUNES	OTROS
	En pacientes con cáncer de próstata avanzado tratados con bicalutamida en combinación con un análogo de LHRH (Leuprolida, Goserelin, Triptorelina, Histrelin), los efectos adversos predominantes fueron sofocos, dolor (incluyendo general, de espalda, pélvico y abdominal), astenia, estreñimiento, infección, náuseas, edema periférico, disnea, diarrea, hematuria, nicturia y anemia.	insomnio, ansiedad, depresión, tos, faringitis, bronquitis, neumonía, rinitis, erupción cutánea, aumento de la sudoración, infección del tracto urinario, ginecomastia y frecuencia / retención / incontinencia urinaria.
EFFECTOS SECUNDARIOS	Distensión o hinchazón de la cara, los brazos, las manos, la parte inferior de las piernas o los pies. sangre en la orina visión borrosa dolores corporales o dolor escalofríos fiebre dolor de cabeza	CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO Y RECOMENDACIONES GENERALES
		Mantenga este producto en su envase original, perfectamente cerrado y fuera del alcance de los niños.

<p>PRECAUCIONES</p>	<p>Endocrino y metabólico: puede producirse una reducción de la tolerancia a la glucosa; monitoreo recomendado.</p> <p>Hepático: Se ha informado de daño hepático grave (p. Ej., Hepatitis, insuficiencia hepática), incluidos casos raros de hospitalización o muerte; Se recomienda monitorización y puede ser necesario suspender el fármaco.</p> <p>Inmunológico: Se han informado reacciones de hipersensibilidad, incluido edema angioneurótico.</p>	<p>Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño).</p> <p>Recomendaciones generales.</p> <p>Preguntar a su médico si:</p> <p>Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple vista, puede volver a tomarse el medicamento.</p> <p>Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado más de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.</p> <p>Preguntar a su médico en qué casos puede suspender el medicamento.</p>
	<p>INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS</p>	
<p>El uso simultáneo de bicalutamida y anticoagulantes de cumarina como Warfarina, fenprocumon, acenocumarol puede resultar en un aumento del riesgo de sangrado.</p>		

Fuente: *Ibm micromedex / Drugs*

CAPECITABINA		
es un medicamento que se usa para tratar el cáncer de mama y de colon.		
	Tome exactamente como se lo recetó su médico. Siga todas las instrucciones en la etiqueta de su receta y lea todas las guías de medicamentos o las hojas de instrucciones. Su médico puede cambiar ocasionalmente su dosis.	PRESENTACIÓN Tabletas recubiertas de 500mg
POSOLOGÍA	Tomar una tableta de 150mg en la mañana antes del desayuno y 150mg en la noche, antes de la cena o 150mg cada 12 horas. Tratamiento 1,2,3, línea paleativo, adyuvancia triple.	
EFFECTOS ADVERSOS	COMUNES	OTROS
	Los primeros síntomas incluyen anorexia, estomatitis, esofagofaringitis, diarrea, náuseas y vómitos.	Los efectos tóxicos importantes resultan de la mielo supresión. Los efectos clínicos incluyen eritrodisestesia palmoplantar, leucopenia, trombocitopenia y anemia.
EFFECTOS SECUNDARIOS	Diarrea, náusea, vómito, estomatitis (dolor en la boca y la garganta) y dolor abdominal. Reacciones de la piel en las manos y los pies (cosquilleo en las palmas de las manos o plantas de los pies). Piel seca, erupción, prurito, inflamación o enrojecimiento. Cansancio. Pérdida del apetito (anorexia)	CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO Y RECOMENDACIONES GENERALES
		Mantenga este producto en su envase original, perfectamente cerrado y fuera del alcance de los niños. Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño). RECOMENDACIONES GENERALES. Preguntar a su médico si: Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los comprimidos y/o capsulas
	Gastrointestinal: Se ha informado enterocolitis necrotizante (tiflitis). Cardiovascular: Se ha informado de cardiotoxicidad (p. Ej., Infarto de	

<p>PRECAUCIONES</p>	<p>miocardio / isquemia, angina, arritmias, paro cardíaco, insuficiencia cardíaca), el riesgo puede ser mayor en pacientes con antecedentes de enfermedad de las arterias coronarias.</p> <p>Dermatológico: pueden ocurrir reacciones mucocutáneas potencialmente fatales (p. Ej., Síndrome de Stevens-Johnson y necrólisis epidérmica tóxica); se requiere discontinuación permanente.</p> <p>Hepático: Pacientes con insuficiencia hepática leve o moderada debido a metástasis hepáticas; monitoreo recomendado.</p> <p>Renal: Pacientes con insuficiencia renal moderada (CrCl 30 a 50 ml / min); Se recomienda monitorización, se requiere ajuste de dosis y puede ser necesario interrumpir el tratamiento.</p>	<p>pueden verse a simple vista, puede volver a tomarse el medicamento.</p> <p>Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado más de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.</p> <p>Preguntar a su médico en qué casos puede suspender el medicamento.</p>
----------------------------	--	--

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

El uso simultáneo de agentes quimioterapéuticos y vacunas vivas contraindicadas puede aumentar el riesgo de infección por la vacuna viva. Ejemplos de estas:

vacuna contra el virus de la rubéola, en vivo vacuna contra el virus de las paperas, en vivo vacuna contra el virus del sarampión, en vivo vacuna contra el virus de la varicela, en vivo vacuna contra el zóster, en vivo

Fuente: Ibm micromedex / Drugs.

ENZALUTAMIDA

Es un medicamento que se usa para tratar el cáncer de próstata		
GRUPO FARMACOLÓGICO	<p>Tome enzalutamida exactamente como se lo haya recetado su médico.</p> <p>Siga todas las instrucciones en la etiqueta de su receta y lea todas las guías de medicamentos o las hojas de instrucciones.</p> <p>Tome el medicamento a la misma hora todos los días, con o sin alimentos.</p>	<p align="center">PRESENTACIÓN</p> <p>Capsula de 40mg</p>
POSOLOGÍA	<p>El tratamiento con enzalutamida debe ser iniciado y supervisado por un médico especialista con experiencia en el tratamiento de cáncer de próstata. La dosis recomendada es de 160 mg de enzalutamida (cuatro cápsulas blandas de 40 mg) en una sola dosis diaria oral.</p> <p>Tome exactamente como se lo recetó su médico. Siga todas las instrucciones en la etiqueta de su receta y lea todas las guías de medicamentos o las hojas de instrucciones. Su médico puede cambiar ocasionalmente su dosis.</p>	
EFFECTOS ADVERSOS	<p align="center">COMUNES</p> <p>mareos, sensación de dar vueltas; una convulsión (desmayo o convulsiones); confusión, problemas para pensar, dolor de cabeza severo, problemas de visión; debilidad, pérdida del conocimiento; orina roja o rosada;</p>	<p align="center">OTROS</p> <p>Problemas cardíacos: dolor de pecho, dificultad para respirar (incluso con un esfuerzo leve); aumento de la presión arterial: dolor de cabeza severo, visión borrosa, palpitaciones en el cuello o en los oídos, ansiedad, hemorragia nasal; o signos de una infección pulmonar: fiebre, tos con moco amarillo o verde, dolor punzante en el pecho, sibilancias, falta de aire.</p>
EFFECTOS SECUNDARIOS	<p>sentirse débil o cansado; estreñimiento, diarrea; pérdida de apetito; enrojecimiento (enrojecimiento, sensación de calor); dolor de espalda, dolor en las articulaciones; o Alta presión sanguínea.</p>	<p align="center">CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO Y RECOMENDACIONES GENERALES</p> <p>Mantenga este producto en su envase original, perfectamente cerrado y</p>

PRECAUCIONES	<p>Cardiovascular: Se han notificado cardiopatías isquémicas; se recomienda monitoreo; puede ser necesaria la suspensión.</p> <p>Inmunológico: Se han observado reacciones de hipersensibilidad, que incluyen edema facial, de la lengua y de los labios; suspenda permanentemente el uso para una reacción severa.</p> <p>Neurológico: se ha notificado el síndrome de encefalopatía posterior reversible; suspenda el uso si ocurre.</p> <p>Reproductivo: Puede causar daño al feto o pérdida del embarazo; los hombres con parejas femeninas en edad fértil deben utilizar métodos anticonceptivos eficaces durante el tratamiento y durante los 3 meses posteriores a la última dosis; las mujeres que están o pueden quedar embarazadas no deben manipular el medicamento</p>	<p>fuera del alcance de los niños.</p> <p>Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño).</p> <p>RECOMENDACIONES GENERALES.</p> <p>Preguntar a su médico si:</p> <p>Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple vista, puede volver a tomarse el medicamento.</p> <p>Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado más de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.</p> <p>Preguntar a su médico en qué casos puede suspender el medicamento.</p>
---------------------	--	--

INTERACCIONES CON OTROS MEDICAMENTOS O ALIMENTOS

La enzalutamida puede aumentar su riesgo de tener una convulsión, especialmente si también usa otros medicamentos para infecciones, hinchazón o inflamación, asma , reemplazo hormonal, diabetes, depresión o enfermedad mental.

Muchas drogas pueden interactuar con enzalutamida. Esto incluye medicamentos recetados y de venta libre, vitaminas y productos a base de hierbas .

Clorhidrato de tramadol ER (tramadol)

Eliquis (apixabán)

Lipitor (atorvastatina)

Calcio 600 D (calcio/vitamina d)

Caltrate (carbonato de calcio)

Fuente: Ibm micromedex / Drugs

CIPROTERONA

Es un medicamento que se utiliza para Terapia de reemplazo hormonal, posmenopáusica.		
GRUPO FARMACOLÓGICO	VÍA DE ADMINISTRACIÓN	FORMA FARMACÉUTICA
antiandrógenos	oral	Tabletas de 50mg y 100mg.
POSOLÓGIA	<p>La dosis máxima diaria es 300 mg al día.</p> <p>Tome exactamente como se lo recetó su médico. Siga todas las instrucciones en la etiqueta de su receta y lea todas las guías de medicamentos o las hojas de instrucciones. Su médico puede cambiar ocasionalmente su dosis.</p>	
EFFECTOS ADVERSOS	COMUNES	OTROS
	<p>Disminución de la actividad y potencia sexual, así como una inhibición de la función gonadal. Estos cambios son reversibles una vez suspendido el tratamiento con el fármaco.</p> <p>Inhibición de la espermatogénesis como resultado de sus acciones anti androgénica y anti gonadotrópica. También se recupera en escasos meses tras la discontinuación del tratamiento.</p>	<p>Es posible que tengan lugar variaciones del <u>peso corporal</u>.</p>
PRECAUCIONES	<p>Es muy importante que su médico controle su progreso en visitas regulares. Esto le permitirá a su médico ver si el medicamento está funcionando correctamente y decidir si debe continuar tomándolo.</p>	<p>CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO Y RECOMENDACIONES GENERALES</p> <p>Mantenga este producto en su envase original, perfectamente cerrado y fuera del alcance de los niños.</p> <p>Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño).</p> <p>RECOMENDACIONES GENERALES.</p> <p>Preguntar a su médico si:</p>
EFFECTOS SECUNDARIOS	<p>Disminución del interés en las relaciones sexuales; incapacidad para tener o mantener una erección; aumento de la capacidad, deseo, impulso o desempeño sexual; mayor interés en las relaciones sexuales; pérdida de capacidad, deseo, impulso o desempeño sexual; hinchazón de los senos o dolor en los senos tanto en mujeres como en hombres; flujo de leche inesperado o excesivo de los senos.</p>	

		<p>Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple vista, puede volver a tomarse el medicamento.</p> <p>Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado más de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.</p> <p>Preguntar a su médico en qué casos puede suspender el medicamento.</p>
<p>INTERACCIÓN CON MEDICAMENTO O ALIMENTOS</p>	<p>Aunque no se han realizado estudios de interacción clínica, dado que este fármaco es metabolizado por el CYP3A4, es de esperar que ketoconazol, itraconazol, clotrimazol, ritonavir y otros inhibidores potentes del CYP3A4 inhiban el metabolismo de acetato de ciproterona. Por otra parte, los inductores del CYP3A4 como rifampicina, fenitoína y los productos que contengan hierba de San Juan pueden disminuir las concentraciones de acetato de ciproterona.</p>	<p>Los alimentos no alteran la absorción de la ciproterona.</p>

Fuente: Ibm micromedex / Drugs

HIDROMORFONA

Medicamento utilizado para tratar dolores intensos o moderados.		
GRUPO FARMACOLÓGICO	VÍA DE ADMINISTRACIÓN	FORMA FARMACÉUTICA
analgésicos opiáceos (narcóticos)	Oral	Tabletas de 2.5mg
POSOLOGÍA	<p>dosis máxima de 8MG/ 24 horas.</p> <p>Tome exactamente como se lo recetó su médico. Siga todas las instrucciones en la etiqueta de su receta y lea todas las guías de medicamentos o las hojas de instrucciones. Su médico puede cambiar ocasionalmente su dosis.</p>	
EFFECTOS ADVERSOS	COMUNES	OTROS
	<p>Gastroenteritis; deshidratación, pérdida de apetito; alucinaciones, confusión, depresión, ansiedad, alteraciones de humor, nerviosismo, desasosiego, insomnio, sueños anómalos; somnolencia, mareo, dolor de cabeza.</p> <p>Hipertensión, rubor; disnea; estreñimiento, náuseas, vómitos, diarrea, dolor abdominal, dispepsia, aumento del reflujo esofágico, boca seca.</p>	
PRECAUCIONES	<p>Es muy importante que su médico controle su progreso mientras esté usando este medicamento. Esto le permitirá a su médico ver si el medicamento está funcionando correctamente y decidir si debe continuar tomándolo. Es posible que se necesiten análisis de sangre y orina para detectar efectos no deseados.</p>	<p>CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO Y RECOMENDACIONES GENERALES</p> <p>Mantenga este producto en su envase original, perfectamente cerrado y fuera del alcance de los niños.</p> <p>Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño).</p>
EFFECTOS SECUNDARIOS	<p>Agitación; hinchazón o hinchazón de la cara, los brazos, las manos, la parte inferior de las piernas o los pies; heces con sangre, negras o alquitranadas, visión borrosa.</p>	<p>RECOMENDACIONES GENERALES.</p> <p>Preguntar a su médico si:</p> <p>Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los</p>

		<p>comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple vista, puede volver a tomarse el medicamento.</p> <p>Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado más de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.</p> <p>Preguntar a su médico en qué casos puede suspender el medicamento.</p>
<p>INTERACCIÓN CON MX O ALIMENTOS</p>	<p>La hidromorfona debe usarse con precaución y en dosis reducidas cuando se administra a pacientes en tratamiento simultáneo con otros depresores del sistema nervioso central, incluyendo sedantes o hipnóticos, anestésicos generales, fenotiazinas, de acción central antieméticos, tranquilizantes y alcohol: la depresión respiratoria puede dar lugar a hipotensión y sedación profunda o coma.</p>	<p>Los alimentos no alteran la absorción de la Hidromorfona.</p>

Fuente: Ibm micromedex / Drugs

LETROZOL

es un medicamento que se usa para tratar el cáncer de mama.

GRUPO FARMACOLÓGICO	VÍA DE ADMINISTRACIÓN	FORMA FARMACÉUTICA
Inhibidor de aromataasa	oral	Tabletas recubiertas de 2.5mg
POSOLÓGÍA	<p>Tomar una tableta cada día.</p> <p>Tome exactamente como se lo recetó su médico. Siga todas las instrucciones en la etiqueta de su receta y lea todas las guías de medicamentos o las hojas de instrucciones. Su médico puede cambiar ocasionalmente su dosis.</p>	
EFFECTOS ADVERSOS	<p style="text-align: center;">COMUNES</p> <p>Aumento de peso; dolor de cabeza, mareos; náuseas, vómitos, dispepsia, estreñimiento, diarrea; aumento de sudoración, alopecia, erupciones eritematosa, maculopapular, vesicular; artralgia, mialgia, dolor óseo, osteoporosis, fracturas óseas; disminución del apetito, hipercolesterolemia, aumento de apetito; sofocos, fatiga, malestar Y depresión.</p>	
PRECAUCIONES	<p>Es muy importante que su médico controle su progreso en visitas regulares para asegurarse de que este medicamento esté funcionando correctamente. Es posible que se necesiten análisis de sangre para detectar efectos no deseados.</p> <p>El uso de este medicamento durante el embarazo puede dañar al feto.</p>	<p style="text-align: center;">CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO</p> <p>Mantenga este producto en su envase original, perfectamente cerrado y fuera del alcance de los niños.</p> <p>Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño).</p> <p style="text-align: center;">RECOMENDACIONES GENERALES</p> <p>Preguntar a su médico si:</p>
EFFECTOS SECUNDARIOS	<p>Dolor de espalda; dolor de huesos; sofocos (sudoración repentina y sensación de calor); dolor en las articulaciones, dolor muscular.</p> <p>Fractura de hueso; dolor en los senos; Dolor de pecho; escalofríos, fiebre o síntomas similares a los de la gripe; Depresión mental; hinchazón de los pies o la parte inferior de las piernas</p>	<p>Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple vista, puede volver a tomarse el medicamento.</p> <p>Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado más de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la</p>

		<p>siguiente dosis en el horario correspondiente.</p> <p>Preguntar a su médico en qué casos puede suspender el medicamento.</p>
<p>INTERACCIÓN CON MEDICAMENTO O ALIMENTOS</p>	<p>El letrozol no se debe administrar simultáneamente con cualquier estrógeno o los productos que contienen estrógenos, incluidos los anticonceptivos orales y algunos preparados hormonales (por ejemplo, la androstenediona o prasterona, dehidroepiandrosterona, DHEA), ya que podrían interferir con la acción farmacológica de letrozol.</p>	

Fuente: Drugs / Vademécum

TAMOXIFENO			
es un medicamento que se emplea como terapia complementaria para el cáncer de mama			
GRUPO FARMACOLÓGICO	ANTIESTROGENO	VÍA DE ADMINISTRACIÓN Oral.	PRESENTACIÓN Comprimido de 20mg
POSOLOGÍA	Tomar una tableta cada día.		
EFFECTOS ADVERSOS	COMUNES	OTROS	
	Accidentes cerebrovasculares isquémicos Reacciones tromboembólicas: tromboembolismo venoso (trombosis venosa profunda y embolismo pulmonar). Hemorragia vaginal - Flujo vaginal - Prurito vulvar - Cambios endometriales (incluyendo hiperplasia y 5 de 8 pólipos) - Irregularidades menstruales intolerancia gastrointestinal alopecia, erupción cutánea cefalea, aturdimiento retención de fluidos calambres musculares en extremidades inferiores	Neumonía Necrólisis epidérmica toxica Quistes ováricos Hígado graso Pancreatitis Hepatitis	
PRECAUCIONES	<p>Cuando se administra tamoxifeno en combinación con anticoagulantes tipo cumarínicos, puede presentarse un incremento significativo del efecto anticoagulante, por lo que en este caso se recomienda vigilar cuidadosamente a la paciente</p> <p>Cuando se emplea tamoxifeno en combinación con agentes citotóxicos existe un mayor riesgo de aparición de efectos adversos tromboembólicos</p> <p>No se recomienda en pacientes embarazadas o dando lactancia, se recomienda interrumpir lactancia o el medicamento.</p>		<p>CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO</p> <p>Mantenga este producto en su envase original, perfectamente cerrado y fuera del alcance de los niños.</p> <p>Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño).</p> <p>RECOMENDACIONES GENERALES.</p> <p>Preguntar a su médico si:</p> <p>Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple vista, puede volver a tomarse el medicamento.</p> <p>Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado más de 2 horas puede</p>

		<p>tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.</p> <p>Preguntar a su médico en qué casos puede suspender el medicamento.</p>
<p>EFFECTOS SECUNDARIOS</p>	<p>Náusea y vómito ligeros, rubor, incremento pasajero del dolor en el hueso o el tumor.</p>	<p>INTERACCIÓN CON ALIMENTOS</p> <p>No hay información sobre interacción con alimentos; sin embargo, SE RECOMIENDA ADMINISTRAR EL MEDICAMENTO DESPUÉS DE ALIMENTARSE EN CASO DE PRESENCIA DE ULCERA GÁSTRICA.</p>

Fuente: Vademécum / Cima

IMATINIB		
Se emplea en el tratamiento de leucemia mieloide crónica, tumores del estroma gastrointestinal y otros tipos de cáncer.		
GRUPO FARMACOLÓGICO	VÍA DE ADMINISTRACIÓN	FORMA FARMACÉUTICA
Inhibidor de tirosina quinasa	Oral	Tableta de 100mg y 400mg
POSOLOGÍA	400 mg por vía oral una vez al día hasta la progresión de la enfermedad o toxicidad inaceptable. Administrar con alimentos y con un gran vaso de agua. Los pacientes (niños) incapaces de tragar los comprimidos, éstos se pueden dispersar en un vaso de agua o zumo de manzana.	
EFECTOS ADVERSOS	COMUNES	OTROS
	Dolor, calambres, ardor o sensibilidad abdominal o de estómago; sangrado de la herida después de la cirugía; sangrado de las encías; problemas de sangrado; distensión o hinchazón de la cara, las manos, la parte inferior de las piernas o los pies; sangre en la orina; ojo ensangrentado nariz sangrante; labios y uñas azules; visión borrosa; dolores corporales o dolor; dolor o malestar en el pecho.	Dolor de espalda; sabor (después) desagradable; inusual o desagradable; cambio de gusto; lagrimeo de los ojos. Si nota cualquier otro efecto, consulte con su profesional sanitario.
PRECAUCIONES	Use un método anticonceptivo altamente durante el tratamiento y durante 14 días después de su última dosis para evitar quedar embarazada ya que afecta el feto. Consulte con su médico de inmediato si tiene ampollas, descamación o aflojamiento de la piel, lesiones rojas en la piel, acné severo o erupción cutánea, llagas o úlceras en la piel, mientras usa este medicamento. Mientras esté en tratamiento y después de suspender el tratamiento, no reciba ninguna vacunación sin la aprobación de su médico.	CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO Y RECOMENDACIONES GENERALES
		Mantenga este producto en su envase original, perfectamente cerrado y fuera del alcance de los niños. Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño). RECOMENDACIONES GENERALES. Preguntar a su médico si:
EFECTOS SECUNDARIOS	Aumento de peso, pérdida de peso; neutropenia, trombocitopenia, anemia, pancitopenia, neutropenia febril; cefalea, mareo, parestesia, alteraciones del gusto, hipoestesia; edema palpebral, aumento del lagrimeo, hemorragia	Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple

	conjuntival, conjuntivitis, ojo seco, visión borrosa; disnea, epistaxis, tos; náuseas, diarrea, vómitos, dispepsia, dolor abdominal, flatulencia, distensión abdominal, reflujo gastroesofágico, estreñimiento, sequedad de la boca, gastritis; entre otros menos comunes.	<p>vista, puede volver a tomarse el medicamento.</p> <p>Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado más de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.</p> <p>Preguntar a su médico en qué casos puede suspender el medicamento.</p>
INTERACCIÓN CON MEDICAMENTOS	<p>Cuando se administra imatinib con otros medicamentos, existe un potencial de interacciones entre ellos. Se debe tener precaución al tomarlo con inhibidores de la proteasa, antifúngicos azólicos, algunos macrólidos, sustratos de CYP3A4 con estrecho margen terapéutico (p. ej.: ciclosporina, pimozida, ergotamina, diergotamina, fentanilo, alfentanilo, terfenadina, , docetaxel, quinidina) o Warfarina y otros derivados cumarínicos.</p>	<p>INTERACCIÓN CON ALIMENTOS</p> <p>Para dosis de 400 mg y superiores (ver la recomendación posológica siguiente) se encuentra disponible un comprimido de 400 mg (divisible).</p> <p>La dosis prescrita debe ser administrada oralmente con alimentos y con un gran vaso de agua para minimizar el riesgo de irritaciones gastrointestinales.</p>

Fuente: Micromedex / Drugs.

MELFALAN TABLETAS			
Medicamento indicado para el mieloma múltiple, cáncer epitelial de ovarios y otros tipos de cáncer.			
GRUPO FARMACOLÓGICO	antineoplásico inespecífico que pertenece a la familia de los quimioterápicos alquilante	VÍA DE ADMINISTRACIÓN Oral	Tabletas de 2mg
POSOLOGÍA	Tomar 12 mg al día		
EFFECTOS ADVERSOS	COMUNES	OTROS	
	Depresión de médula ósea, leucopenia, trombocitopenia, anemia; náuseas, vómitos, diarrea, estomatitis a altas dosis; alopecia; sensación de acaloramiento y/u hormigueo. Inyección, tras perfus.	atrofia muscular, fibrosis muscular, mialgia, síndrome compartimental; aumento de creatina-quinasa sanguínea.	
PRECAUCIONES	<p>Antes de comenzar el tratamiento con melfalán, asegúrese de informar a su médico acerca de los demás medicamentos que toma (incluso los medicamentos recetados, los medicamentos de venta sin receta médica, las vitaminas, los remedios a base de hierbas, etc.). No tome aspirina ni productos que contengan aspirina a menos que su médico se lo permita específicamente.</p> <p>No se aplique ningún tipo de inmunización o vacunas sin la aprobación de su médico mientras reciba tratamiento con melfalán.</p> <p>Si está embarazada o cree que puede estarlo, infórmelo a su profesional de atención médica antes de comenzar el tratamiento. El melfalán es un fármaco clasificado en la categoría D (puede significar un riesgo para el feto). Las mujeres embarazadas o que quedan embarazadas durante el tratamiento deben ser informadas acerca del posible riesgo para el feto.</p> <p>Tanto para hombres como para mujeres: Evite la concepción mientras tome melfalán. Se recomiendan los métodos anticonceptivos de barrera, como los condones. Consulte a su médico cuándo podrá concebir sin riesgos para el bebé después del tratamiento.</p>		<p>CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO Y RECOMENDACIONES GENERALES</p> <p>Mantenga este producto en su envase original, perfectamente cerrado y fuera del alcance de los niños.</p> <p>Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño).</p> <p>RECOMENDACIONES GENERALES.</p> <p>Preguntar a su médico si:</p> <p>Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple vista, puede volver a tomarse el medicamento.</p> <p>Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado más de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.</p> <p>Preguntar a su médico en qué casos puede suspender el medicamento.</p>

	No amamante mientras recibe este medicamento.	
EFFECTOS SECUNDARIOS	<p>La mayoría de las personas no experimenta todos los efectos secundarios mencionados.</p> <p>Los efectos secundarios suelen ser predecibles en cuanto a su aparición y duración.</p> <p>Casi siempre son reversibles y desaparecerán cuando finalice el tratamiento.</p> <p>Existen muchas opciones para ayudar a minimizar o prevenir los efectos secundarios.</p> <p>No existe ninguna relación entre la manifestación o la gravedad de los efectos secundarios y la eficacia del medicamento.</p> <p>Los efectos secundarios del melfalán y su gravedad dependen de la cantidad de fármaco administrada. En otras palabras, las dosis elevadas pueden producir efectos secundarios más graves.</p>	<p>INTERACCIÓN CON ALIMENTOS</p> <p>No hay información con exactitud de la interacción con algunos alimentos; sin embargo, se recomienda tomar este medicamento en ayunas ya que la absorción de dicho medicamento disminuirá</p>

Fuente: Vademécum / Humv

PREDNISONA		
Medicamento que se usa para reducir la inflamación y la respuesta inmunitaria del cuerpo. Se utiliza con otros medicamentos para el tratamiento de la leucemia, el linfoma, la micosis fungoide.		
GRUPO FARMACOLÓGICO	VÍA DE ADMINISTRACIÓN	FORMA FARMACÉUTICA
Corticosteroides	oral	Tableta de 50mg
POSOLOGÍA	Tomar una tableta pre quimioterapia, luego seguir tomando 1 tableta cada 12 horas.	
EFFECTOS ADVERSOS	COMUNES	OTROS
	Signos de hiperactividad adrenal (Síndrome de Cushing) a dosis altas, hiperglucemia, polifagia; osteoporosis, fragilidad ósea; linfopenia, retraso en cicatrización de heridas; erupciones acneiformes, hirsutismo, hiperpigmentación.	Insuficiencia adrenocortical (con tratamientos prolongados), eosinopenia, esclerodermia (a dosis altas); sofocos, disminución de la resistencia a las infecciones (candidiasis orofaríngea), retraso del crecimiento en niños en tratamientos prolongados.
PRECAUCIONES	Evitar el contacto con personas que tengan varicela, sarampión; precaución en: alteración de la función cardiaca, diabéticos (controlar glucosa), situación estresante (aumento de dosis), con salicilatos o antibióticos, I.H., HTA, s. de Cushing, hiperlipemia, hipotiroidismo, colitis ulcerosa, diverticulitis, glaucoma, alteraciones psíquicas; embarazo y lactancia; niños y ancianos, en niños a dosis altas puede producir pancreatitis aguda grave e incremento de presión intracraneal; no interrumpir bruscamente el tratamiento.	CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO Y RECOMENDACIONES GENERALES
		Mantenga este producto en su envase original, perfectamente cerrado y fuera del alcance de los niños. Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño).
EFFECTOS SECUNDARIOS	obesidad central, hirsutismo, acné, equimosis, hipertensión, osteoporosis, miopatía, disfunción sexual, diabetes mellitus, hiperlipidemia, úlcera péptica, sangrado gastrointestinal, aumento de la susceptibilidad a infecciones, desequilibrio de líquidos y electrolitos, psicosis.	RECOMENDACIONES GENERALES.
		Preguntar a su médico si: Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple vista, puede volver a tomarse el medicamento.

		<p>Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado más de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.</p> <p>Preguntar a su médico en qué casos puede suspender el medicamento.</p>
<p>INTERACCIÓN CON MEDICAMENTOS</p> <p>Glucósidos cardiacos: existe riesgo de hipopotasemia con aumento de la toxicidad cardiaca. Se debe vigilar al paciente y practicar un electrocardiograma si es necesario. Medicamentos hipopotasémicos (diuréticos solos o en combinación, laxantes estimulantes, anfotericina B intravenosa,). Aumento del riesgo de hipopotasemia. Se debe controlar los niveles séricos de potasio del paciente y si es necesario, se administrará un suplemento apropiado.</p>		<p>INTERACCIÓN CON ALIMENTOS</p> <p>Se recomienda que la dosis total diaria de Prednisona sea ingerida en una sola toma, preferentemente a primera hora de la mañana, todos los días o en días alternos, durante las comidas y con una cantidad de líquido suficiente (aproximadamente medio vaso de agua).</p>

Fuente: Micromedex

MORFINA GOTAS ORALES 3%		
Medicamento indicado para tratar dolores intensos o moderados.		
GRUPO FARMACOLÓGICO	VÍA DE ADMINISTRACIÓN	FORMA FARMACÉUTICA
analgésicos narcóticos	intravenosa	Solución acuosa casi incolora. Infusión intravenosa de 10 mg
POSOLOGÍA	<p>Generalmente se toma 4 veces al día, preferiblemente con algún alimento. Tome el medicamento a la misma hora todos los días según le indique su médico, no tome más ni menos cantidad del medicamento indicado.</p> <p>Es probable que su médico le indique iniciar con una dosis baja y que gradualmente la incremente.</p>	
EFFECTOS ADVERSOS	COMUNES	OTROS
	Confusión, insomnio, alteraciones del pensamiento, cefalea, contracciones musculares involuntarias, somnolencia, mareos, broncoespasmo, disminución de la tos, dolor abdominal, anorexia, estreñimiento, sequedad de boca, dispepsia, náuseas, vómitos, hiperhidrosis, rash, astenia, prurito.	Depresión respiratoria. Retención urinaria (más frecuente vía epidural o intratecal).
PRECAUCIONES	Si se presentara o se sospeche un íleo paralítico, interrumpir el tratamiento inmediatamente. Reducir la dosis en casos de personas mayores, de hipotiroidismo, de enfermedad renal y hepática crónica, y de pacientes con insuficiencia adrenocortical o de shock. La morfina se debe administrar con precaución en pacientes que estén tomando depresores de SNC. Riesgo de dependencia o tolerancia física o psicológica.	CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO Y RECOMENDACIONES GENERALES
		<p>Mantenga este producto en su envase original, perfectamente cerrado y fuera del alcance de los niños.</p> <p>Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño).</p> <p>RECOMENDACIONES GENERALES.</p> <p>Preguntar a su médico si:</p> <p>Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple vista, puede volver a tomarse el medicamento.</p>
EFFECTOS SECUNDARIOS	Color azul o púrpura en la piel, ritmo cardíaco lento o rápido, convulsiones, somnolencia extrema, dolor de pecho, fiebre ronchas en el pie, sarpullido, picazón, Inflamación de los ojos, el rostro, la boca, los labios o la garganta, Dificultad para respirar o tragar, agitación, nerviosismo, cambios de humor, Confusión.	

		<p>Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado más de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.</p> <p>Preguntar a su médico en qué casos puede suspender el medicamento.</p>
<p>INTERACCIÓN CON MEDICAMENTOS anestésicos, hipnóticos, sedantes, antidepresivos tricíclicos, otros derivados morfínicos (analgésicos y antitusivos), antihistamínicos H1 sedantes, antihipertensivos, antipsicóticos y alcohol puede agravar los efectos secundarios de la morfina en particular, aumentar la depresión central con inhibición de la función respiratoria. Los agonistas/antagonistas de la morfina (buprenorfina, nalbufina) no deben administrarse en conjunto con la morfina ya que reducen su efecto analgésico por bloqueo de los receptores, con riesgo de producir síndrome de abstinencia.</p>		<p>INTERACCIÓN CON ALIMENTOS la morfina experimenta una metabolización hepática de primer paso significativa después de su administración oral. Se absorbe muy bien por el intestino y, por vía rectal, su absorción es incluso más rápida. Los alimentos aumentan la absorción de la morfina.</p>

Fuente: Vademécum / drugs.

1. OXICODONA 10 MG		
Medicamento que se utiliza para el dolor moderado o intenso		
GRUPO FARMACOLÓGICO	VÍA DE ADMINISTRACIÓN	FORMA FARMACÉUTICA
Analgésicos opioides	Oral	Comprimido recubierto de 10 mg de liberación controlada.
POSOLOGÍA	Oral.: la dosificación depende de la intensidad del dolor, historial previo sobre necesidades analgésicas, peso corporal y sexo. La dosificación correcta es aquella que controla el dolor y que es bien tolerada, dentro del intervalo de dosificación.	
EFFECTOS ADVERSOS	COMUNES	OTROS
	Disminución del apetito; sueños anormales, pensamientos anómalos, ansiedad, estado de confusión, depresión, insomnio, nerviosismo; somnolencia, mareos, dolor de cabeza, temblor, letargia; disnea, broncoespasmo; estreñimiento, náuseas, vómitos, dolor abdominal, diarrea, sequedad de boca, dispepsia; prurito, erupción, hiperhidrosis; trastornos urinarios; astenia, fiebre, fatiga.	
PRECAUCIONES	Extrema precaución en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva o cor pulmonale crónica y en pacientes que tengan sustancialmente disminuida la reserva respiratoria, hipoxia, hipercapnia, o depresión respiratoria preexistente. En estos pacientes, las dosis terapéuticas habituales de oxicodona incluso pueden disminuir el impulso respiratorio hasta el punto de apnea.	CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO Y RECOMENDACIONES GENERALES
		Mantenga este producto en su envase original, perfectamente cerrado y fuera del alcance de los niños.
EFFECTOS SECUNDARIOS	cambios en el ritmo cardiaco, agitación, alucinaciones fiebre, sudoración, confusión, ritmo cardiaco rápido, temblores, espasmos o rigidez muscular intensa, pérdida de coordinación, náusea, vómitos o diarrea, náusea, vómitos, falta de apetito, debilidad o mareos, inflamación del rostro, la garganta, la lengua, los labios, los ojos, las manos, los pies, los tobillos o la parte inferior de las piernas	RECOMENDACIONES GENERALES.
		Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño). Preguntar a su médico si: Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple vista, puede volver a tomarse el medicamento.

		<p>Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado más de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.</p> <p>Preguntar a su médico en qué casos puede suspender el medicamento.</p>
<p>INTERACCIONES CON MEDICAMENTOS O ALIMENTOS</p>	<p>Los medicamentos sedantes como benzodiazepinas o medicamentos relacionados:</p> <p>El uso concomitante de opioides con medicamentos sedantes como benzodiazepinas o medicamentos relacionados aumenta el riesgo de sedación, depresión respiratoria, coma y la muerte, debido al efecto aditivo depresor del SNC.).</p>	<p>Los alimentos no alteran la absorción de la oxycodona</p>

Fuente: Ibm Micromedex / Drugs / Vademécum.

EXEMESTANO 25MG		
Medicamento utilizado para el cáncer de mama		
GRUPO FARMACOLÓGICO	VÍA DE ADMINISTRACIÓN	FORMA FARMACÉUTICA
ANTINEOPLASIOS	ORAL	COMPRIMIDO
POSOLOGÍA	para cáncer de mama tomar 1 tableta cada día, adyuvancia o 1 línea de paliativos	
EFFECTOS ADVERSOS	COMUNES	OTROS
	Anorexia; insomnio, depresión; cefalea, mareos, síndrome del túnel carpiano; sofocos; náuseas, dolor abdominal, vómitos, estreñimiento, dispepsia, diarrea; aumento de sudoración, alopecia, erupción; dolor articular	Musculoesquelético, osteoporosis, fracturas; fatiga, dolor, edema periférico.
PRECAUCIONES	No tome una cantidad mayor ni menor del medicamento, ni lo tome con más frecuencia de lo que indica la receta de su médico. Usted podría necesitar tomar exemestane por varios años o más. Continúe tomando exemestane incluso si se siente bien. No deje de tomar el exemestane sin consultar con su médico.	CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO
		Consérvese a no más de 25°C. Consérvese la caja bien cerrada. Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño).
EFFECTOS SECUNDARIOS	bochornos, sudoración, dolor muscular o de articulaciones, cansancio, dolor de cabeza, mareos, sentirse preocupado o ansioso, depresión, dificultad para conciliar el sueño o mantenerse dormido, náusea, vómitos, aumento en el apetito, pérdida del cabello, piel roja, picazón en la piel, cambios en la visión, Inflamación de los brazos, manos, pies, tobillos o parte inferior de las piernas.	RECOMENDACIONES GENERALES
		Preguntar a su médico si: Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple vista, puede volver a tomarse el medicamento. Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado más de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.

		Preguntar a su médico en qué casos puede suspender el medicamento.
INTERACCIONES CON MEDICAMENTOS Y ALIMENTOS	Con medicamentos: No debe administrarse junto con medicamentos que contengan estrógenos ya que éstos impedirán su acción farmacológica.	Con alimentos: no tiene

Fuente: Vademécum / Drugs.

OXICODONA 20 MG Medicamento que se utiliza para el dolor moderado o intenso.		
GRUPO FARMACOLÓGICO	VÍA DE ADMINISTRACIÓN	FORMA FARMACÉUTICA
Analgésicos opioides	Oral	Tabletas de 20 mg de liberación controlada.
POSOLOGÍA	Oral: la dosificación depende de la intensidad del dolor, historial previo sobre necesidades analgésicas, peso corporal y sexo. Vía parenteral. Ads.: la dosis debe ajustarse en función de la intensidad del dolor, del estado general y de la medicación administrada previamente o de forma simultánea	
EFFECTOS ADVERSOS	COMUNES	OTROS
	Disminución del apetito; sueños anormales, pensamientos anómalos, ansiedad, estado de confusión, depresión, insomnio, nerviosismo; somnolencia, mareos, dolor de cabeza, temblor, letargia; disnea, broncoespasmo; estreñimiento, náuseas, vómitos, dolor abdominal, diarrea, sequedad de boca, dispepsia; prurito, erupción, hiperhidrosis; trastornos urinarios; astenia, fiebre, fatiga	
PRECAUCIONES	Extrema precaución en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva o con pulmonar crónica y en pacientes que tengan sustancialmente disminuida la reserva respiratoria, hipoxia, hipercapnia, o depresión respiratoria preexistente. En estos pacientes, las dosis terapéuticas habituales de oxicodona incluso pueden disminuir el impulso respiratorio hasta el punto de apnea	CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO Y RECOMENDACIONES GENERALES
EFFECTOS SECUNDARIOS	cambios en el ritmo cardiaco, agitación, fiebre, sudoración, confusión, ritmo cardiaco rápido, temblores, espasmos o rigidez muscular intensa, pérdida de coordinación, náusea, vómitos o diarrea,	Mantenga este producto en su envase original, perfectamente cerrado y fuera del alcance de los niños. Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño). Recomendaciones generales. Preguntar a su médico si: Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los

	<p>náusea, vómitos, falta de apetito, debilidad o mareos, urticaria, picazón; sarpullido.</p>	<p>comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple vista, puede volver a tomarse el medicamento.</p> <p>Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado más de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.</p> <p>Preguntar a su médico en qué casos puede suspender el medicamento.</p>
<p>INTERACCIONES CON MEDICAMENTOS O ALIMENTOS</p>	<p>Los medicamentos sedantes como benzodiazepinas o medicamentos relacionados: El uso concomitante de opioides con medicamentos sedantes como benzodiazepinas o medicamentos relacionados aumenta el riesgo de sedación, depresión respiratoria, coma y la muerte, debido al efecto aditivo depresor del SNC.).</p>	<p>Los alimentos no alteran la absorción de la oxicodona</p>

Fuente: Drugs / Ibm Macromedex.

METOTREXATO		
Medicamento indicado para la leucemia y ciertos tipos de cáncer de mama, piel, cabeza y cuello, pulmón o útero.		
GRUPO FARMACOLÓGICO	VÍA DE ADMINISTRACIÓN	FORMA FARMACÉUTICA
Antineoplásico	Oral	Comprimido de 2.5 mg Infusión intravenosa de 50 mg y 500 mg.
POSOLOGÍA	Administrar 7 tabletas semanales, tomar 4 tabletas semanales, día 1,8,15 y 22 tomar 2 tabletas semanales.	
EFECTOS ADVERSOS	COMUNES	OTROS
	<p>Dermatológico: Alopecia, Sensación de ardor, Fotosensibilidad, Erupción</p> <p>Gastrointestinal: Dolor abdominal, Diarrea, Indigestión, Náuseas, Estomatitis, Vómitos</p> <p>Hematológico: Trombocitopenia</p> <p>Hepático: Pruebas de función hepática anormales</p> <p>Neurológicos: Dolor de cabeza</p> <p>Respiratorio: Bronquitis, Nasofaringitis.</p>	<p>Trastorno tromboembólico, síndrome de Stevens-Johnson, necrólisis epidérmica tóxica, Anemia aplásica, Cirrosis hepática, Hepatitis Aguda, Hepatotoxicidad, Linfoma maligno, Convulsiones</p> <p>Insuficiencia renal</p>
PRECAUCIONES	Insuficiencia hepática y/o renal, ascitis, obstrucción gastrointestinal, infecciones, náuseas, vómitos, derrame pleural, gota herpes zoster, varicela, úlcera péptica, colitis ulcerosa.	CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO Y RECOMENDACIONES GENERALES
	Ampollas, descamación, erupción cutánea roja.	Mantenga este producto en su envase original, perfectamente cerrado y fuera del alcance de los niños.
EFECTOS SECUNDARIOS	Cambio en la cantidad o la frecuencia con la que orina, la parte baja de la espalda o el dolor lateral. Dolor en el pecho, dificultad para respirar, labios o dedos azules. Orina oscura o heces pálidas, náuseas, vómitos, piel u ojos amarillos. Aumento rápido de peso, hinchazón en la pierna, los tobillos o los pies. Convulsiones, confusión, hormigueo o entumecimiento en las	<p>Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño).</p> <p>Recomendaciones generales.</p> <p>Preguntar a su médico si:</p>

	<p>manos, los pies o los labios, dificultad para ver, dolor de cabeza.</p>	<p>Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple vista, puede volver a tomarse el medicamento.</p> <p>Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado más de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.</p> <p>Preguntar a su médico en qué casos puede suspender el medicamento.</p>
<p>INTERACCIONES CON MEDICAMENTOS Y ALIMENTOS</p>	<p>Interacciones con medicamentos: La acción de metotrexato es potenciada por la administración concomitante de salicilatos (ácido acetil salicílico) sulfonamidas, cloranfenicol, tetraciclina, fenilbutazona, fenitoína y ácido aminobenzoico aumentando su toxicidad. El ácido fólico neutraliza los efectos tóxicos inmediatos de metotrexato sobre la médula ósea.</p>	<p>Interacciones con alimentos: Mientras esté tomando metotrexato, debe evitar el consumo de alcohol, ya que esto podría aumentar la probabilidad de que se produzcan efectos adversos, especialmente en el hígado. evitar el consumo excesivo de café, refrescos que contengan cafeína y té negro. Su médico puede indicarle que tome más líquidos de lo habitual. Esto ayudará a eliminar el medicamento y evitar daños en riñón.</p>

Fuente: Ibm Micromedex / Medlineplus.

MERCAPTOPURINA		
Medicamento utilizado para el cáncer y las enfermedades autoinmunes. Específicamente se usa para tratar la leucemia linfocítica aguda, la leucemia mieloide crónica, la enfermedad de Crohn y la colitis ulcerosa		
GRUPO FARMACOLÓGICO	VÍA DE ADMINISTRACIÓN	FORMA FARMACÉUTICA
Antineoplásico	Oral	Tabletas de 50 mg
POSOLOGÍA	Tomar una tableta cada 8 horas, día 1 a 28, tomar 1000 mg cada día, día 1 a 30, tomar una tableta diaria en la noche alejado de las comidas.	
EFECTOS ADVERSOS	COMUNES	OTROS
	<p>Dermatológico: Erupción (5% a 20%) Gastrointestinal: Diarrea (5% a 20%), pérdida de apetito (5% a 20%), náuseas (5% a 20%), vómitos (5% a 20%) Otro: Malestar (5% a 20%)⁵.</p>	<p>Gastrointestinal: Pancreatitis (Menos del 5%) Hematológico: Mielosupresión (Superior al 20%) Encefalopatía hepática, Fibrosis hepática, Necrosis hepática, Hepatotoxicidad, Ictericia, Trastorno linfoproliferativo, Síndrome de activación de macrófagos, Linfoma de células T, Hepatoesplénico</p>
PRECAUCIONES	<p>Las mujeres en edad fértil deberán evitar embarazo durante el tratamiento. LM: debe ser terminada antes de comenzar tratamiento con la mercaptopurina. Deberán realizarse recuentos hemáticos completos diarios durante el período de inducción de la remisión; Usar con extremo cuidado en pacientes con depresión medular previa. Los signos clínicos comunes de infección (fiebre y leucocitosis casi nunca se manifiestan). Se recomienda monitoreo más frecuente en aquellos pacientes con enfermedad hepática.</p>	CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO
EFECTOS SECUNDARIOS		<p>Heces con sangre o negras, orina oscura o heces pálidas, náuseas, vómitos, pérdida de apetito, dolor de estómago, piel u ojos amarillos.</p>

	<p>Fiebre, escalofríos, dolor de garganta, tos, dolores corporales. Enrojecimiento en una parte del cuerpo, sensación de calor o hinchazón de la piel.</p> <p>Dolor intenso o hinchazón en las articulaciones. Sangrado, moretones o debilidad inusuales. Pérdida de peso inusual, glándulas inflamadas en el cuello, las axilas o la ingle.</p>	
<p>INTERACCIONES CON MEDICAMENTOS Y ALIMENTOS</p>	<p>Con medicamentos: El alopurinol incrementa la mielosupresión de la mercaptopurina. Se han reportado casos de hepatotoxicidad cuando se ha utilizado la doxorubicina combinada con la mercaptopurina. El uso de la azatioprina con la mercaptopurina puede provocar mielosupresión severa. La mercaptopurina inhibe la anticoagulación de la warfarina.</p> <p>Debe tenerse precaución si se administra con otras drogas hepatotóxicas.</p>	<p>Con alimentos: Puede tomarse con alimentos o con el estómago vacío. Sin embargo, el método elegido debe ser el mismo todos los días.</p> <p>No tome mercaptopurina con leche o derivados lácteos, ya que pueden hacer que el medicamento pierda eficacia. Mercaptopurina Silver se debe tomar al menos 1 hora antes o 3 horas después de ingerir leche o derivados lácteos.</p>

Fuente: Ibm Micromedex / Drugs.

TALIDOMIDA 100 MG Medicamento utilizado para el mieloma múltiple		
GRUPO FARMACOLÓGICO	VÍA DE ADMINISTRACIÓN	FORMA FARMACÉUTICA
oncológico	Vía oral	Cápsula
POSOLÓGÍA	La dosis recomendada de talidomida es de 200 mg al día por vía oral. Se debe administrar un número máximo de 12 ciclos de 6 semanas (42 días)	
EFFECTOS ADVERSOS	COMUNES	OTROS
	Neutropenia; neuropatía periférica, debilidad; erupciones cutáneas; somnolencia; boca seca (xerostomía), náuseas y estreñimiento.	Sangre en la orina disminución de la micción
PRECAUCIONES	Mujeres en edad fértil antes de iniciar el tratamiento. Deben realizar una prueba de embarazo, repetir cada 4 semanas bajo supervisión médica y realizar otras 4 semanas después de la finalización del tratamiento. Estas pruebas de embarazo deben efectuarse el mismo día de la consulta en la que se prescriba el medicamento o en los 3 días anteriores a la visita al médico prescriptor. Los pacientes varones deben usar preservativos durante el tratamiento y en la semana siguiente a la interrupción y/o el cese del tratamiento si su pareja está embarazada o tiene capacidad de gestación y no está utilizando un método anticonceptivo eficaz	CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO
EFFECTOS SECUNDARIOS	Dolor de pecho, escalofríos, confusión, tos, mareos o aturdimiento, boca seca, desmayo, latidos cardíacos acelerados, fiebre, latido del corazón irregular, irritabilidad, convulsiones, dolor de cabeza intenso y repentino, erupción cutánea, temblores en las piernas, brazos, manos o pies, dificultad para hablar y dolor de garganta.	Almacenar en recipientes herméticos a una temperatura de 25°, se permiten excursiones entre 15° y 30°. Proteger de la luz.
		Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño).
		RECOMENDACIONES GENERALES.
		Mantener fuera del alcance de los niños.
		Preguntar a su médico si:
		Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple vista,

		<p>puede volver a tomarse el medicamento.</p> <p>Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado más de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.</p> <p>Preguntar a su médico en qué casos puede suspender el medicamento.</p>
<p>INTERACCIÓN CON MEDICAMENTOS</p> <p>Efecto sedante aumentado por: alcohol, barbitúricos, clorpromazina y reserpina. Inhibe el efecto de: acetilcolina, histamina, prostaglandinas y serotonina. Incremento del riesgo de teratogenicidad con: inhibidores de proteasas VIH-1, griseofulvina, rifampina, rifabutina, fenitoína, carbamazepina, varios tienen la vía de citocromo P-450 que pueden interferir con la anticoncepción hormonal.</p>		<p>INTERACCIÓN CON ALIMENTOS</p> <p>No tiene interacciones con alimentos</p>

Fuente: Drugs

PREDNISOLONA		
Medicamentos para tratar los síntomas de los niveles bajos de corticosteroides		
GRUPO FARMACOLÓGICO	VÍA DE ADMINISTRACIÓN	FORMA FARMACÉUTICA
corticosteroides	oral	Tableta
POSOLOGÍA	Adultos: 5ó60 mg/día en forma de una sola dosis o dosis divididas Niños: 0.14ó2 mg/kg/día o 4ó60 mg/m2/días divididos en 3 o 4 dosis	
EFFECTOS ADVERSOS	COMUNES	OTROS
	Cardiovascular: Retención de líquidos corporales, Hipertensión Dermatológico: Acné, Equimosis, Superinfección, Piel Metabólico endocrino: disminución del crecimiento corporal, lípidos anormales Gastrointestinal: Superinfección, Gastrointestinal Musculoesquelético: debilidad muscular, osteoporosis Neurológico: dolor de cabeza Oftálmica: catarata, glaucoma, presión intraocular elevada Psiquiátrico: Euforia, Trastorno psicótico.	Cardiovascular: insuficiencia cardíaca congestiva Metabólico endocrino: cetoacidosis diabética, hiperglucemia Gastrointestinal: perforación gastrointestinal, pancreatitis Musculoesquelético: miopatía inducida por fármacos Neurológico: Convulsión Respiratorio: Tuberculosis pulmonar
PRECAUCIONES	El uso prolongado de PREDNISOLONA, como de cualquier corticosteroide, puede favorecer la presencia de infecciones micóticas de la córnea y glaucoma.	CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO
	Si este producto se usa por 10 días o más la presión intraocular debe ser monitorizada.	Consérvese a temperatura ambiente a no más de 30°C. Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño).
	La prednisona puede provocar efectos secundarios. Dígale a su doctor si cualquiera de estos síntomas se vuelve severo o si no desaparece:	Recomendaciones generales.

<p>EFFECTOS SECUNDARIOS</p>	<p>cefalea (dolor de cabeza) mareos dificultad para quedarse o permanecer dormido felicidad inapropiada cambios extremos en el estado de ánimo cambios en la personalidad ojos protuberantes acné piel delgada, frágil manchas rojas o púrpuras, o líneas de bajo la piel</p>	<p>Mantener fuera del alcance de los niños.</p> <p>Preguntar a su médico si:</p> <p>Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple vista, puede volver a tomarse el medicamento.</p> <p>Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado más de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.</p> <p>Preguntar a su médico en qué casos puede suspender el medicamento.</p>
<p>INTERACCIÓN CON MEDICAMENTOS O ALIMENTOS</p>	<p>Los esteroides disminuyen la acción de los antibióticos, pero esto puede evitarse aumentando la dosis de los antibióticos. Los anestésicos tópicos pueden aumentar la absorción de las drogas tópicas y favorecer la aparición de los efectos adversos.</p>	

Fuente: Ibm Micromedex / Drugs.

<p style="text-align: center;">NILOTINIB Medicamentos utilizados para leucemias.</p>		
	VÍA DE ADMINISTRACIÓN	FORMA FARMACÉUTICA
	oral	capsula dura
POSOLOGÍA	La dosis recomendada en pacientes pediátricos es 230 mg/m ² /12 horas por vía oral, redondeando a la dosis de 50 mg.	
EFFECTOS ADVERSOS	COMUNES	OTROS
	diarrea dolor de cabeza cansancio, falta de energía dolor muscular picor, erupción náuseas dolor abdominal estreñimiento vómitos pérdida de pelo	dolor musculoesquelético, dolor muscular, dolor en las extremidades, dolor en las articulaciones, dolor óseo y dolor espinal al suspender el tratamiento con Tasigna enlentecimiento del crecimiento en niños y adolescentes.
PRECAUCIONES	Precaución en pacientes con antecedentes de pancreatitis. En caso de que las elevaciones de la lipasa estén acompañadas por síntomas abdominales, deberá interrumpirse el tratamiento con nilotinib y deberán considerarse medidas diagnósticas adecuadas para excluir la presencia de pancreatitis.	CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO
		Consérvese a temperatura ambiente a no más de 30°C. Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño).
EFFECTOS SECUNDARIOS	Los efectos secundarios del nilotinib parecen ser leves, pero pueden incluir acumulación de líquido, recuentos bajos de células sanguíneas, náusea, diarrea, sarpullido y algunos cambios químicos de la sangre que pueden necesitar tratamiento (por ejemplo, niveles bajos de potasio y magnesio).	Recomendaciones generales. Mantener fuera del alcance de los niños. Preguntar a su médico si:

		<p>Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple vista, puede volver a tomarse el medicamento.</p> <p>Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado más de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.</p> <p>Preguntar a su médico en qué casos puede suspender el medicamento.</p>
<p>INTERACCIÓN CON MEDICAMENTOS O ALIMENTOS</p>	<p>Nilotinib no tiene interacciones con ningún medicamento ni con alimentos.</p>	

Fuente: Ibm Micromedex / Drugs.

Anexo E. Guías de los medicamentos ambulatorios seleccionados.

DIARIO DE CONSUMO

ANASTRAZOL		
DÍA	DOSIS 1	DOSIS 2
1		
2		
3		
4		
5		
6		
7		
8		
9		
10		
11		
12		
13		
14		
15		

DÍA	DOSIS 1	DOSIS 2
16		
17		
18		
19		
20		
21		
22		
23		
24		
25		
26		
27		
28		
29		
30		
31		

Observaciones:
 Marque con una X en dosis 1 después de la primera dosis del día, en 2 la segunda dosis del día.

ANASTRAZOL

- * es un medicamento para tratar el cáncer de mama después de cirugía.
- * Siga todas las instrucciones en la etiqueta de su receta y lea todas las guías de medicamentos o las hojas de instrucciones.
- * Su médico puede cambiar ocasionalmente su dosis.
- * Tabletas de 1mg

RECOMENDACIONES GENERALES

Preguntar a su médico si:

- * Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple vista, puede volver a tomarse el medicamento.
- * Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado mas de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.
- * Preguntar a su medico en que casos puede suspender el medicamento.

IMAT
oncomédica



IMAT
oncomédica

Fuente: Diseño propio.

Revés de la guía

POSOLOGÍA



Tomar una tableta cada día.
Aduvancia 1 línea de paliativos

EFFECTOS ADVERSOS



COMUNES

vómitos, erupción cutánea, sofocos, dolor de cabeza, vasodilatación, edema periférico, linfedema, artritis, dolor de espalda, fatiga, depresión, alteraciones del estado de ánimo, tos, faringitis.

OTROS

Dolor de pecho, eventos tromboembólicos (p. Ej., Embolia pulmonar), sudoración, dolor abdominal, estreñimiento, anorexia, sequedad de boca, infección del tracto urinario, sangrado vaginal, ansiedad, nerviosismo, mareos, disnea, sinusitis.

EFFECTOS SECUNDARIOS



dolor de cabeza, sudoración, dolor de estómago, náuseas, pérdida del apetito, estreñimiento, acidez estomacal, dolor articular, óseo o muscular.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO



Mantenga este producto en su envase original, perfectamente cerrado y fuera del alcance de los niños. Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño).

INTERACCIONES CON:

Medicamentos



No se conocen interacciones significativas con medicamentos inductores o inhibidores del citocromo P-450 (Ejemplos...). No se deben administrar terapias estrogénicas junto con anastrozol, ya que éstas anularían su efecto farmacológico. Entre estas se incluyen anticonceptivos orales y otros preparados hormonales como la DHEA.

Alimentos:



La soya y los preparados que contienen soya tienen efectos estrogénicos que pueden antagonizar la acción del anastrozol. No se aconseja el consumo de esta planta en las pacientes tratadas con el anastrozol.

PRECAUCIONES



- * **Cardiovascular:** se ha informado un aumento del colesterol sérico, considerar monitorear.
- * **Cardiovascular:** la cardiopatía isquémica preexistente puede aumentar el riesgo de eventos cardiovasculares isquémicos, considerar riesgo.
- * **Musculosquelético:** se ha producido una disminución de la densidad mineral ósea.



IMAT
ONCOLOGÍA

Fuente: Diseño propio.

DIARIO DE CONSUMO

BICALUTAMINA		
DÍA	DOSIS 1	DOSIS 2
1		
2		
3		
4		
5		
6		
7		
8		
9		
10		
11		
12		
13		
14		
15		

DÍA	DOSIS 1	DOSIS 2
16		
17		
18		
19		
20		
21		
22		
23		
24		
25		
26		
27		
28		
29		
30		
31		

Observaciones:
 Marque con una X en dosis 1
 después de la primera dosis del día,
 en 2 la segunda dosis del día.

BICALUTAMINA

- * Es un medicamento que se usa para tratar el cáncer de próstata
- * Tome exactamente como se lo recetó su médico.
- * Siga todas las instrucciones en la etiqueta de su receta y lea todas las guías de medicamentos o las hojas de instrucciones.
- * Su médico puede cambiar ocasionalmente su dosis.
- * Tabletas de 50mg y 150mg

IMAT
oncamedica



IMAT
oncamedica

Fuente: Diseño propio.

Revés de la guía

POSOLOGÍA



Tomar 1 tableta de 50mg o 150mg cada día.

EFFECTOS ADVERSOS

COMUNES En pacientes con cáncer de próstata avanzado tratados con bicalutamida en combinación con un análogo de LHRH, los efectos adversos predominantes fueron sofocos, dolor (incluyendo general, de espalda, pélvico y abdominal), astenia, estreñimiento, infección, náuseas, edema periférico, disnea, diarrea, hematuria, nicturia y anemia.

OTROS insomnio, ansiedad, depresión, tos, faringitis, bronquitis, neumonía, rinitis, erupción cutánea, aumento de la sudoración, infección del tracto urinario, ginecomastia y frecuencia / retención / incontinencia urinaria.

EFFECTOS SECUNDARIOS



Distensión o hinchazón de la cara, los brazos, las manos, la parte inferior de las piernas o los pies. sangre en la orina, visión borrosa, dolores corporales o dolor, escalofríos, fiebre, dolor de cabeza.

RECOMENDACIONES GENERALES

Preguntar a su médico si:

Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple vista, puede volver a tomarse el medicamento.

Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado mas de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS



El uso simultáneo de bicalutamida y anticoagulantes de cumarina puede resultar en un aumento del riesgo de sangrado.

PRECAUCIONES



Endocrino y metabólico: puede producirse una reducción de la tolerancia a la glucosa, monitoreo recomendado.

Hepático: Se ha informado de daño hepático grave (p. Ej., Hepatitis, insuficiencia hepática), incluidos casos raros de hospitalización o muerte; Se recomienda monitorización y puede ser necesario suspender el fármaco.

Inmunológico: Se han informado reacciones de hipersensibilidad, incluido edema angioneurótico.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO



Mantenga este producto en su envase original, perfectamente cerrado y fuera del alcance de los niños.

Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño).



IMAT

Fuente: Diseño propio.

DIARIO DE CONSUMO

CAPECITABINA		
DÍA	DOSIS 1	DOSIS 2
1		
2		
3		
4		
5		
6		
7		
8		
9		
10		
11		
12		
13		
14		
15		

DÍA	DOSIS 1	DOSIS 2
16		
17		
18		
19		
20		
21		
22		
23		
24		
25		
26		
27		
28		
29		
30		
31		

Observaciones:

Marque con una X en dosis 1 después de la primera dosis del día, en 2 la segunda dosis del día.

IMAT
oncomédica



CAPECITABINA

- * es un medicamento que se usa para tratar el cáncer de mama y de colon.
- * Siga todas las instrucciones en la etiqueta de su receta y lea todas las guías de medicamentos o las hojas de instrucciones.
- * Su médico puede cambiar ocasionalmente su dosis.
- * Tome exactamente como se lo recetó su médico.

RECOMENDACIONES GENERALES

Preguntar a su médico si:

- * Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple vista, puede volver a tomarse el medicamento.
- * Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado mas de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.
- * Preguntar a su medico en que casos puede suspender el medicamento.



IMAT
oncomédica

Fuente: Diseño propio.

Réves de la guía.

POSOLOGÍA



Tomar una tableta de 150mg en la mañana antes del desayuno y 150mg en la noche, antes de la cena o 150mg cada 12 horas. Tratamiento 1,2,3, línea paleativo, adyuvancia triple.

EFFECTOS ADVERSOS



COMUNES

Los primeros síntomas incluyen : anorexia, estomatitis, esofagofaringitis, diarrea, náuseas y vómitos.

OTROS

Los efectos tóxicos importantes resultan de la mielosupresión. Los efectos clínicos incluyen eritrodiseptesia palmoplantar, leucopenia, trombocitopenia y anemia.

EFFECTOS SECUNDARIOS



Diarrea, náusea, vómito, estomatitis (dolor en la boca y la garganta) y dolor abdominal. Reacciones de la piel en las manos y los pies (cosquilleo en las palmas de las manos o plantas de los pies). Piel seca, erupción, prurito, inflamación o enrojecimiento. Cansancio. Pérdida del apetito (anorexia)

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO



Mantenga este producto en su envase original, perfectamente cerrado y fuera del alcance de los niños.

Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño).

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS



El uso simultáneo de agentes quimioterapéuticos y vacunas vivas contraindicadas puede aumentar el riesgo de infección por la vacuna viva. Ejemplos de estas: vacuna contra el virus de la rubéola, en vivo vacuna contra el virus de las paperas, en vivo vacuna contra el virus del sarampión, en vivo vacuna contra el virus de la varicela, en vivo vacuna contra el zóster, en vivo.

PRECAUCIONES



Gastrointestinal: Se ha informado enterocolitis necrotizante (tiflitis).

Cardiovascular: Se ha informado de cardiotoxicidad (p. Ej., Infarto de miocardio / isquemia, angina, arritmias, paro cardíaco, insuficiencia cardíaca), el riesgo puede ser mayor en pacientes con antecedentes de enfermedad de las arterias coronarias.

Hepático: Pacientes con insuficiencia hepática leve o moderada debido a metástasis hepáticas, monitoreo recomendado.

Renal: Pacientes con insuficiencia renal moderada (CrCl 30 a 50 ml / min); Se recomienda monitorización, se requiere ajuste de dosis y puede ser necesario interrumpir el tratamiento.

Dermatológico: Pueden ocurrir reacciones mucocutáneas potencialmente fatales (p. Ej., Síndrome de Stevens-Johnson y necrólisis epidérmica tóxica); se requiere discontinuación permanente.



IMAT

Fuente: Diseño propio.

DIARIO DE CONSUMO

CIPROTERONA		
DÍA	DOSIS 1	DOSIS 2
1		
2		
3		
4		
5		
6		
7		
8		
9		
10		
11		
12		
13		
14		
15		

DÍA	DOSIS 1	DOSIS 2
16		
17		
18		
19		
20		
21		
22		
23		
24		
25		
26		
27		
28		
29		
30		
31		

Observaciones:

Marque con una X en dosis 1 después de la primera dosis del día, en 2 la segunda dosis del día.

CIPROTERONA

- * Es un medicamento que se utiliza para Terapia de reemplazo hormonal, posmenopáusica
- * Tabletas de 50mg y 100mg.
- * GRUPO FARMACOLÓGICO: antiandrógenos
- * VÍA DE ADMINISTRACIÓN: oral

RECOMENDACIONES GENERALES

Preguntar a su médico si:

- * Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple vista, puede volver a tomarse el medicamento.
- * Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado mas de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.

Preguntar a su medico en que casos puede suspender el medicamento.

IMAT
oncomedica



IMAT
oncomedica

Fuente: Diseño propio.

Revés de la guía

POSOLOGÍA



La dosis máxima diaria es 300 mg al día.
Tome exactamente como se lo recetó su médico. Siga todas las instrucciones en la etiqueta de su receta y lea todas las guías de medicamentos o las hojas de instrucciones.
Su médico puede cambiar ocasionalmente su dosis.

EFFECTOS ADVERSOS



COMUNES

Disminución de la actividad y potencia sexual, así como una inhibición de la función gonadal.
Estos cambios son reversibles una vez suspendido el tratamiento con el fármaco.
Inhibición de la espermatogénesis como resultado de sus acciones anti androgénica y anti gonadotrópica.
También se recupera en escasos meses tras la discontinuación del tratamiento.

OTROS

Es posible que tengan lugar variaciones del peso corporal.

EFFECTOS SECUNDARIOS



Disminución del interés en las relaciones sexuales, incapacidad para tener o mantener una erección, aumento de la capacidad, deseo, impulso o desempeño sexual, mayor interés en las relaciones sexuales, pérdida de capacidad, deseo, impulso o desempeño sexual, hinchazón de los senos o dolor en los senos tanto en mujeres como en hombres, flujo de leche inesperado o excesivo de los senos.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO



Mantenga este producto en su envase original, perfectamente cerrado y fuera del alcance de los niños.

Almácelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño).

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS



Aunque no se han realizado estudios de interacción clínica, dado que este fármaco es metabolizado por el CYP3A4, es de esperar que ketoconazol, itraconazol, clotrimazol, ritonavir y otros inhibidores potentes del CYP3A4 inhiban el metabolismo de acetato de ciproterona.

Por otra parte, los inductores del CYP3A4 como rifampicina, fenitoína y los productos que contengan hierba de San Juan pueden disminuir las concentraciones de acetato de ciproterona.

PRECAUCIONES



Es muy importante que su médico controle su progreso en visitas regulares.

Esto le permitirá a su médico ver si el medicamento está funcionando correctamente y decidir si debe continuar tomándolo.



IMAT

Fuente: Diseño propio.

DIARIO DE CONSUMO

ENZALUTAMIDA		
DÍA	DOSIS 1	DOSIS 2
1		
2		
3		
4		
5		
6		
7		
8		
9		
10		
11		
12		
13		
14		
15		

DÍA	DOSIS 1	DOSIS 2
16		
17		
18		
19		
20		
21		
22		
23		
24		
25		
26		
27		
28		
29		
30		
31		

Observaciones:

Marque con una X en dosis 1 después de la primera dosis del día, en 2 la segunda dosis del día.

IMAT
oncomédica



ENZALUTAMIDA

- * es un medicamento que se usa para tratar el cáncer de próstata
- * Tome enzalutamida exactamente como se lo haya recetado su médico.
- * Siga todas las instrucciones en la etiqueta de su receta y lea todas las guías de medicamentos o las hojas de instrucciones.
- * Tome el medicamento a la misma hora todos los días, con o sin alimentos.

RECOMENDACIONES GENERALES

Preguntar a su médico si:

- * Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple vista, puede volver a tomarse el medicamento.
- * Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado mas de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.
- * Preguntar a su medico en que casos puede suspender el medicamento.



IMAT
oncomédica

Fuente: Diseño propio.

POSOLOGÍA



El tratamiento con enzalutamida debe ser iniciado y supervisado por un médico especialista con experiencia en el tratamiento de cáncer de próstata. La dosis recomendada es de 160 mg de enzalutamida (cuatro cápsulas blandas de 40 mg) en una sola dosis diaria oral.

Tome exactamente como se lo recetó su médico. Siga todas las instrucciones en la etiqueta de su receta y lea todas las guías de medicamentos o las hojas de instrucciones. Su médico puede cambiar ocasionalmente su dosis.

EFFECTOS ADVERSOS



COMUNES

Problemas cardíacos: dolor de pecho, dificultad para respirar (incluso con un esfuerzo leve), aumento de la presión arterial: dolor de cabeza severo, visión borrosa, palpitaciones en el cuello o en los oídos, ansiedad, hemorragia nasal, o signos de una infección pulmonar: fiebre, tos con moco amarillo o verde, dolor punzante en el pecho, sibilancias, falta de aire.

OTROS

mareos, sensación de dar vueltas, una convulsión (desmayo o convulsiones), confusión, problemas para pensar, dolor de cabeza severo, problemas de visión, debilidad, pérdida del conocimiento, orina roja o rosada,

EFFECTOS SECUNDARIOS



sentirse débil o cansado, estreñimiento, diarrea, pérdida de apetito, enrojecimiento (enrojecimiento, sensación de calor), dolor de espalda, dolor en las articulaciones, o Alta presión sanguínea.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO



Mantenga este producto en su envase original, perfectamente cerrado y fuera del alcance de los niños.

Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño).

INTERACCIONES CON OTROS MEDICAMENTOS

La enzalutamida puede aumentar su riesgo de tener una convulsión, especialmente si también usa otros medicamentos para infecciones, hinchazón o inflamación, asma, reemplazo hormonal, diabetes, depresión o enfermedad mental. Muchas drogas pueden interactuar con enzalutamida. Esto incluye medicamentos recetados y de venta libre, vitaminas y productos a base de hierbas.

Clorhidrato de tramadol ER (tramadol)
Eliquis (apixabán)
Lipitor (atorvastatina)
Calcio 600 D (calcio/vitamina d)
Caltrate (carbonato de calcio)



PRECAUCIONES



Cardiovascular: Se han notificado cardiopatías isquémicas, se recomienda monitoreo, puede ser necesaria la suspensión.

Inmunológico: Se han observado reacciones de hipersensibilidad, que incluyen edema facial, de la lengua y de los labios, suspenda permanentemente el uso para una reacción severa.

Neurológico: se ha notificado el síndrome de encefalopatía posterior reversible, suspenda el uso si ocurre.

Reproductivo: Puede causar daño al feto o pérdida del embarazo, los hombres con parejas femeninas en edad fértil deben utilizar métodos anticonceptivos eficaces durante el tratamiento y durante los 3 meses posteriores a la última dosis, las mujeres que están o pueden quedar embarazadas no deben manipular el medicamento



IMAT

DIARIO DE CONSUMO

EXEMESTANO 25MG		
DÍA	DOSIS 1	DOSIS 2
1		
2		
3		
4		
5		
6		
7		
8		
9		
10		
11		
12		
13		
14		
15		

Observaciones:
 Marque con una X en dosis 1 después de la primera dosis del día, en 2 la segunda dosis del día.

DÍA	DOSIS 1	DOSIS 2
16		
17		
18		
19		
20		
21		
22		
23		
24		
25		
26		
27		
28		
29		
30		
31		

IMAT
 oncomedica



EXEMESTANO 25MG

- * Medicamento utilizado para el cáncer de mama.
- * **COMPRIMIDO**
- * **VÍA DE ADMINISTRACIÓN: ORAL**
- * **GRUPO FARMACOLÓGICO: ANTINEOPLASIOS**

RECOMENDACIONES GENERALES

Preguntar a su médico si:

- * Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple vista, puede volver a tomarse el medicamento.
- * Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado mas de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.
- * Preguntar a su medico en que casos puede suspender el medicamento.



IMAT
 oncomedica

Fuente: Diseño propio.

Revés de la guía

POSOLOGÍA



para cáncer de mama tomar 1 tableta cada día, adyuvancia o 1 línea de paliativos

EFFECTOS ADVERSOS



COMUNES

Anorexia, insomnio, depresión, cefalea, mareos, síndrome del túnel carpiano, sofocos, náuseas, dolor abdominal, vómitos, estreñimiento, dispepsia, diarrea, aumento de sudoración, alopecia, erupción, dolor articular

OTROS

musculoesquelético, osteoporosis, fracturas, fatiga, dolor, edema periférico.

EFFECTOS SECUNDARIOS



bochornos, sudoración, dolor muscular o de articulaciones, cansancio, dolor de cabeza, mareos, sentirse preocupado o ansioso, depresión, dificultad para conciliar el sueño o mantenerse dormido, náusea, vómitos, aumento en el apetito, pérdida del cabello, piel roja, picazón en la piel, cambios en la visión, inflamación de los brazos, manos, pies, tobillos o parte inferior de las piernas.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO



Consérvese a no más de 25°C. Consérvese la caja bien cerrada.

Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño).

INTERACCIONES CON:

MEDICAMENTOS



No debe administrarse junto con medicamentos que contengan estrógenos ya que éstos impedirán su acción farmacológica.

ALIMENTOS



No tiene.

PRECAUCIONES



No tome una cantidad mayor ni menor del medicamento, ni lo tome con más frecuencia de lo que indica la receta de su médico.

Usted podría necesitar tomar exemestane por varios años o más. Continúe tomando exemestane incluso si se siente bien. No deje de tomar el exemestane sin consultar con su médico.



IMAT

Fuente: Diseño propio.

DIARIO DE CONSUMO

HIDROMORFONA		
DÍA	DOSIS 1	DOSIS 2
1		
2		
3		
4		
5		
6		
7		
8		
9		
10		
11		
12		
13		
14		
15		

DÍA	DOSIS 1	DOSIS 2
16		
17		
18		
19		
20		
21		
22		
23		
24		
25		
26		
27		
28		
29		
30		
31		

Observaciones:

Marque con una X en dosis 1 después de la primera dosis del día, en 2 la segunda dosis del día.

IMAT
oncomédica



HIDROMORFONA

- * Medicamento utilizado para tratar dolores intensos o moderados.
- * Tabletas de 2.5mg
- * GRUPO FARMACOLÓGICO: analgésicos opiáceos (narcóticos)
- * VÍA DE ADMINISTRACIÓN: oral

RECOMENDACIONES GENERALES

Preguntar a su médico si:

- * Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple vista, puede volver a tomarse el medicamento.
- * Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado mas de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.

Preguntar a su medico en que casos puede suspender el medicamento.



IMAT
oncomédica

Fuente: Diseño propio.

Revés de la guía.

POSOLOGÍA



Dosis máxima de 8MG/ 24 horas.

Tome exactamente como se lo recetó su médico. Siga todas las instrucciones en la etiqueta de su receta y lea todas las guías de medicamentos o las hojas de instrucciones. Su médico puede cambiar ocasionalmente su dosis.

EFFECTOS ADVERSOS



COMUNES

Gastroenteritis, deshidratación, pérdida de apetito, alucinaciones, confusión, depresión, ansiedad, alteraciones de humor, nerviosismo, desasosiego, insomnio, sueños anómalos, somnolencia, mareo, dolor de cabeza.

Hipertensión, rubor, disnea, estreñimiento, náuseas, vómitos, diarrea, dolor abdominal, dispepsia, aumento del reflujo esofágico, boca seca.

OTROS

No registra.

EFFECTOS SECUNDARIOS



Agitación, hinchazón o hinchazón de la cara, los brazos, las manos, la parte inferior de las piernas o los pies, heces con sangre, negras o alquitranadas, visión borrosa.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO



Mantenga este producto en su envase original, perfectamente cerrado y fuera del alcance de los niños.

Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño).

INTERACCIONES CON OTROS MEDICAMENTOS



La hidromorfona debe usarse con precaución y en dosis reducidas cuando se administra a pacientes en tratamiento simultáneo con otros depresores del sistema nervioso central, incluyendo sedantes o hipnóticos, anestésicos generales, fenotiazinas, de acción central antieméticos, tranquilizantes y alcohol: la depresión respiratoria puede dar lugar a hipotensión y sedación profunda o coma.

PRECAUCIONES



Es muy importante que su médico controle su progreso mientras esté usando este medicamento. Esto le permitirá a su médico ver si el medicamento está funcionando correctamente y decidir si debe continuar tomándolo. Es posible que se necesiten análisis de sangre y orina para detectar efectos no deseados.



Fuente: Diseño propio.

DIARIO DE CONSUMO

IMATINIB		
DÍA	DOSIS 1	DOSIS 2
1		
2		
3		
4		
5		
6		
7		
8		
9		
10		
11		
12		
13		
14		
15		

DÍA	DOSIS 1	DOSIS 2
16		
17		
18		
19		
20		
21		
22		
23		
24		
25		
26		
27		
28		
29		
30		
31		

Observaciones:
 Marque con una X en dosis 1 después de la primera dosis del día, en 2 la segunda dosis del día.

IMAT
 ancomedica



IMATINIB

- * Se emplea en el tratamiento de leucemia mieloide crónica, tumores del estroma gastrointestinal y otros tipos de cáncer.
- * Tableta de 100mg y 400mg
- * VÍA DE ADMINISTRACIÓN: oral
- * GRUPO FARMACOLÓGICO: Inhibidor de tirosina quinasa

RECOMENDACIONES GENERALES

Preguntar a su médico si:

- * Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple vista, puede volver a tomarse el medicamento.
- * Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado mas de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.
- * Preguntar a su medico en que casos puede suspender el medicamento.



IMAT
 ancomedica

Fuente: Diseño propio.

Revés de la guía.

POSOLOGÍA



400 mg por vía oral una vez al día hasta la progresión de la enfermedad o toxicidad inaceptable.

Administrar con alimentos y con un gran vaso de agua.

Los pacientes (niños) incapaces de tragar los comprimidos, éstos se pueden dispersar en un vaso de agua o zumo de manzana.

EFFECTOS ADVERSOS



COMUNES

Dolor, calambres, ardor o sensibilidad abdominal o de estómago, sangrado de la herida después de la cirugía, sangrado de las encías, problemas de sangrado, distensión o hinchazón de la cara, las manos, la parte inferior de las piernas o los pies, sangre en la orina, ojo ensangrentado nariz sangrante, labios y uñas azules, visión borrosa, dolores corporales o dolor, dolor o malestar en el pecho.

OTROS

Dolor de espalda, sabor (después) desagradable, inusual o desagradable, cambio de gusto, lagrimeo de los ojos.

Si nota cualquier otro efecto, consulte con su profesional sanitario.

EFFECTOS SECUNDARIOS



Aumento de peso, pérdida de peso, neutropenia, trombocitopenia, anemia, pancitopenia, neutropenia febril, cefalea, mareo, parestesia, alteraciones del gusto, hipoestesia, edema palpebral, aumento del lagrimeo, hemorragia conjuntival, conjuntivitis, ojo seco, visión borrosa, disnea, epistaxis, tos, náuseas, diarrea, vómitos, dispepsia, dolor abdominal, flatulencia, distensión abdominal, reflujo gastroesofágico, estreñimiento, sequedad de la boca, gastritis, entre otros menos comunes.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO



Mantenga este producto en su envase original, perfectamente cerrado y fuera del alcance de los niños.

Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño).

INTERACCIONES CON:

MEDICAMENTOS



Cuando se administra imatinib con otros medicamentos, existe un potencial de interacciones entre ellos.

Se debe tener precaución al tomarlo con inhibidores de la proteasa, antifúngicos azólicos, algunos macrólidos, sustratos de CYP3A4 con estrecho margen terapéutico (p. ej.: ciclosporina, pimozida, ergotamina, diergotamina, fentanilo, alfentanilo, terfenadina, docetaxel, quinidina) o Warfarina y otros derivados cumarínicos.

ALIMENTOS



Para dosis de 400 mg y superiores (ver la recomendación posológica siguiente) se encuentra disponible un comprimido de 400 mg (divisible).

La dosis prescrita debe ser administrada oralmente con alimentos y con un gran vaso de agua para minimizar el riesgo de irritaciones gastrointestinales.

PRECAUCIONES



Use un método anticonceptivo altamente durante el tratamiento y durante 14 días después de su última dosis para evitar quedar embarazada ya que afecta el feto.

Consulte con su médico de inmediato si tiene ampollas, descamación o aflojamiento de la piel, lesiones rojas en la piel, acné severo o erupción cutánea, llagas o úlceras en la piel, mientras usa este medicamento.

Mientras esté en tratamiento y después de suspender el tratamiento, no reciba ninguna vacunación sin la aprobación de su médico.

IMAT

Fuente: Diseño propio.

DIARIO DE CONSUMO

LETROZOL		
DÍA	DOSIS 1	DOSIS 2
1		
2		
3		
4		
5		
6		
7		
8		
9		
10		
11		
12		
13		
14		
15		

DÍA	DOSIS 1	DOSIS 2
16		
17		
18		
19		
20		
21		
22		
23		
24		
25		
26		
27		
28		
29		
30		
31		

Observaciones:

Marque con una X en dosis 1 después de la primera dosis del día, en 2 la segunda dosis del día.

IMAT
oncomédica



LETROZOL

- * es un medicamento que se usa para tratar el cáncer de mama.
- * Tabletas recubiertas de 2.5mg
- * VÍA DE ADMINISTRACIÓN: oral
- * GRUPO FARMACOLÓGICO: Inhibidor de aromatasa

RECOMENDACIONES GENERALES

Preguntar a su médico si:

- * Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple vista, puede volver a tomarse el medicamento.
- * Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado mas de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.
- * Preguntar a su medico en que casos puede suspender el medicamento.



IMAT
oncomédica

Fuente: Diseño propio.

Revés de la guía.

POSOLOGÍA



Tomar una tableta cada día.
Tome exactamente como se lo recetó su médico. Siga todas las instrucciones en la etiqueta de su receta y lea todas las guías de medicamentos o las hojas de instrucciones. Su médico puede cambiar ocasionalmente su dosis.

EFECTOS ADVERSOS



COMUNES

Aumento de peso, dolor de cabeza, mareos, náuseas, vómitos, dispepsia, estreñimiento, diarrea, aumento de sudoración, alopecia, erupciones eritematosa, maculopapular, vesicular, artralgia, mialgia, dolor óseo, osteoporosis, fracturas óseas, disminución del apetito, hipercolesterolemia, aumento de apetito, sofocos, fatiga, malestar Y depresión.

OTROS

No registra.

EFECTOS SECUNDARIOS



Dolor de espalda, dolor de huesos, sofocos (sudoración repentina y sensación de calor), dolor en las articulaciones, dolor muscular.

Fractura de hueso, dolor en los senos, Dolor de pecho, escalofríos, fiebre o síntomas similares a los de la gripe, Depresión mental, hinchazón de los pies o la parte inferior de las piernas

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO



Mantenga este producto en su envase original, perfectamente cerrado y fuera del alcance de los niños.

Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño).

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS



El letrozol no se debe administrar simultáneamente con cualquier estrógenos o los productos que contienen estrógenos, incluidos los anticonceptivos orales y algunos preparados hormonales (por ejemplo, la androstenediona o prasterona, dehidroepiandrosterona, DHEA), ya que podrían interferir con la acción farmacológica de letrozol.

PRECAUCIONES



Es muy importante que su médico controle su progreso en visitas regulares para asegurarse de que este medicamento esté funcionando correctamente.

Es posible que se necesiten análisis de sangre para detectar efectos no deseados.

El uso de este medicamento durante el embarazo puede dañar al feto.



IMAT

Fuente: Diseño propio.

DIARIO DE CONSUMO

MELFALAN TABLETAS		
DÍA	DOSIS 1	DOSIS 2
1		
2		
3		
4		
5		
6		
7		
8		
9		
10		
11		
12		
13		
14		
15		

DÍA	DOSIS 1	DOSIS 2
16		
17		
18		
19		
20		
21		
22		
23		
24		
25		
26		
27		
28		
29		
30		
31		

Observaciones:
 Marque con una X en dosis 1 después de la primera dosis del día, en 2 la segunda dosis del día.

IMAT
 oncomédica



MELFALAN TABLETAS

- ★ Medicamento indicado para el mieloma múltiple, cáncer epitelial de ovarios y otros tipos de cancer.
- ★ Tabletas de 2mg
- ★ VÍA DE ADMINISTRACIÓN:oral

RECOMENDACIONES GENERALES

Preguntar a su médico si:

- ★ Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple vista, puede volver a tomarse el medicamento.
- ★ Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado mas de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.
- ★ Preguntar a su medico en que casos puede suspender el medicamento.



IMAT
 oncomédica

Fuente: Diseño propio.

Revés de la guía.

POSOLOGÍA



Tomar 12 mg al día

EFFECTOS ADVERSOS

COMUNES

En general son leves y transitorios, siendo el más característico el estreñimiento. Raramente puede darse diarrea, náuseas, vómitos, gastralgia, flatulencia, sequedad de boca, erupciones exantemáticas, prurito, cefalea, mareos, somnolencia, vértigo, y dolor de espalda

OTROS

atrofia muscular, fibrosis muscular, mialgia, síndrome compartimental, aumento de creatina-quinasa sanguínea.

EFFECTOS SECUNDARIOS

La mayoría de las personas no experimentan todos los efectos secundarios mencionados.

Los efectos secundarios suelen ser predecibles en cuanto a su aparición y duración.

Casi siempre son reversibles y desaparecerán cuando finalice el tratamiento.

Existen muchas opciones para ayudar a minimizar o prevenir los efectos secundarios.

No existe ninguna relación entre la manifestación o la gravedad de los efectos secundarios y la eficacia del medicamento. Los efectos secundarios del melfalán y su gravedad dependen de la cantidad de fármaco administrada. En otras palabras, las dosis elevadas pueden producir efectos secundarios más graves.



CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO



Mantenga este producto en su envase original, perfectamente cerrado y fuera del alcance de los niños.

Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño).

INTERACCIONES CON:

ALIMENTOS



No hay información con exactitud de la interacción con algunos alimentos; sin embargo, se recomienda tomar este medicamento en ayunas ya que la absorción de dicho medicamento disminuirá

PRECAUCIONES

Antes de comenzar el tratamiento con melfalán, asegúrese de informar a su médico acerca de los demás medicamentos que toma (incluso los medicamentos recetados, los medicamentos de venta sin receta médica, las vitaminas, los remedios a base de hierbas, etc.).

No tome aspirina ni productos que contengan aspirina a menos que su médico se lo permita específicamente.

No se aplique ningún tipo de inmunización o vacunas sin la aprobación de su médico mientras reciba tratamiento con melfalán.

Si está embarazada o cree que puede estarlo, infórmelo a su profesional de atención médica antes de comenzar el tratamiento. El melfalán es un fármaco clasificado en la categoría D (puede significar un riesgo para el feto).

Las mujeres embarazadas o que quedan embarazadas durante el tratamiento deben ser informadas acerca del posible riesgo para el feto.

Tanto para hombres como para mujeres: Evite la concepción mientras tome melfalán.

Se recomiendan los métodos anticonceptivos de barrera, como los condones.

Consulte a su médico cuándo podrá concebir sin riesgos para el bebé después del tratamiento.

No amamante mientras recibe este medicamento.

IMAT



IMAT

Fuente: Diseño propio.

Revés de la guía.

POSOLOGÍA



la dosificación depende de la intensidad del dolor, historial previo sobre necesidades analgésicas, peso corporal y sexo. La dosificación correcta es aquella que controla el dolor y que es bien tolerada, dentro del intervalo de dosificación.

EFFECTOS ADVERSOS



COMUNES

Disminución del apetito, sueños anormales, pensamientos anómalos, ansiedad, estado de confusión, depresión, insomnio, nerviosismo, somnolencia, mareos, dolor de cabeza, temblor, letargia, disnea, broncoespasmo, estreñimiento, náuseas, vómitos, dolor abdominal, diarrea, sequedad de boca, dispepsia, prurito, erupción, hiperhidrosis, trastornos urinarios, astenia, fiebre, fatiga.

OTROS No registra.

EFFECTOS SECUNDARIOS



cambios en el ritmo cardiaco, agitación, alucinaciones fiebre, sudoración, confusión, ritmo cardiaco rápido, temblores, espasmos o rigidez muscular intensa, pérdida de coordinación, náusea, vómitos o diarrea, falta de apetito, debilidad o mareos, inflamación del rostro, la garganta, la lengua, los labios, los ojos, las manos, los pies, los tobillos o la parte inferior de las piernas.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO



Mantenga este producto en su envase original, perfectamente cerrado y fuera del alcance de los niños.

Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño).

INTERACCIONES CON:

ALIMENTOS



Los alimentos no alteran la absorción de la oxicodona.

MEDICAMENTOS



Los medicamentos sedantes como benzodiazepinas o medicamentos relacionados:
El uso concomitante de opioides con medicamentos sedantes como benzodiazepinas o medicamentos relacionados aumenta el riesgo de sedación, depresión respiratoria, coma y la muerte, debido al efecto aditivo depresor del SNC.)

PRECAUCIONES



Extrema precaución en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva o cor pulmonale crónica y en pacientes que tengan sustancialmente disminuida la reserva respiratoria, hipoxia, hipercapnia, o depresión respiratoria preexistente. En estos pacientes, las dosis terapéuticas habituales de oxicodona incluso pueden disminuir el impulso respiratorio hasta el punto de apnea.



IMAT

IMAT

Fuente: Diseño propio.

DIARIO DE CONSUMO

oxicodona 20mg		
DÍA	DOSIS 1	DOSIS 2
1		
2		
3		
4		
5		
6		
7		
8		
9		
10		
11		
12		
13		
14		
15		

Observaciones:
 Marque con una X en dosis 1 después de la primera dosis del día, en 2 la segunda dosis del día.

DÍA	DOSIS 1	DOSIS 2
16		
17		
18		
19		
20		
21		
22		
23		
24		
25		
26		
27		
28		
29		
30		
31		

IMAT
 oncomedica



OXICODONA 20 MG

- ★ Medicamento que se utiliza para el dolor moderado o intenso
- ★ Tabletas de 20 mg de liberación controlada.
- ★ VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Oral
- ★ GRUPO FARMACOLÓGICO: Analgésicos opioides

RECOMENDACIONES GENERALES

Preguntar a su médico si:

- ★ Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple vista, puede volver a tomarse el medicamento.
- ★ Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado mas de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.
- ★ Preguntar a su medico en que casos puede suspender el medicamento.



IMAT
 oncomedica

Fuente: Diseño propio.

Revés de la guía.

POSOLOGÍA



La dosificación depende de la intensidad del dolor, historial previo sobre necesidades analgésicas, peso corporal y sexo. Vía parenteral. Ads.: la dosis debe ajustarse en función de la intensidad del dolor, del estado general y de la medicación administrada previamente o de forma simultánea

EFFECTOS ADVERSOS



COMUNES

Disminución del apetito, sueños anormales, pensamientos anómalos, ansiedad, estado de confusión, depresión, insomnio, nerviosismo, somnolencia, mareos, dolor de cabeza, temblor, letargia, disnea, broncoespasmo, estreñimiento, náuseas, vómitos, dolor abdominal, diarrea, sequedad de boca, dispepsia, prurito, erupción, hiperhidrosis, trastornos urinarios, astenia, fiebre, fatiga.

OTROS No registra.

EFFECTOS SECUNDARIOS



cambios en el ritmo cardiaco, agitación, fiebre, sudoración, confusión, ritmo cardiaco rápido, temblores, espasmos o rigidez muscular intensa, pérdida de coordinación, náusea, vómitos o diarrea, náusea, vómitos, falta de apetito, debilidad o mareos, urticaria, picazón, sarpullido.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO



Mantenga este producto en su envase original, perfectamente cerrado y fuera del alcance de los niños.

Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño).

INTERACCIONES CON:

ALIMENTOS



Los alimentos no alteran la absorción de la oxicodona.

MEDICAMENTOS



Los medicamentos sedantes como benzodiazepinas o medicamentos relacionados:
El uso concomitante de opioides con medicamentos sedantes como benzodiazepinas o medicamentos relacionados aumenta el riesgo de sedación, depresión respiratoria, coma y la muerte, debido al efecto aditivo depresor del SNC.).

PRECAUCIONES



Extrema precaución en pacientes con enfermedad pulmonar obstructiva o cor pulmonale crónica y en pacientes que tengan sustancialmente disminuida la reserva respiratoria, hipoxia, hipercapnia, o depresión respiratoria preexistente. En estos pacientes, las dosis terapéuticas habituales de oxicodona incluso pueden disminuir el impulso respiratorio hasta el punto de apnea.



IMAT

IMAT

Fuente: Diseño propio.

DIARIO DE CONSUMO

PREDNISOLONA		
DÍA	DOSIS 1	DOSIS 2
1		
2		
3		
4		
5		
6		
7		
8		
9		
10		
11		
12		
13		
14		
15		

DÍA	DOSIS 1	DOSIS 2
16		
17		
18		
19		
20		
21		
22		
23		
24		
25		
26		
27		
28		
29		
30		
31		

Observaciones:

Marque con una X en dosis 1 después de la primera dosis del día, en 2 la segunda dosis del día.

IMAT
oncomedica



PREDNISOLONA

- ★ medicamentos para tratar los síntomas de los niveles bajos de corticosteroides
- ★ Tableta
- ★ VÍA DE ADMINISTRACIÓN: oral
- ★ GRUPO FARMACOLÓGICO: corticosteroides

RECOMENDACIONES GENERALES

Preguntar a su médico si:

- ★ Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple vista, puede volver a tomarse el medicamento.
- ★ Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado mas de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.
- ★ Preguntar a su medico en que casos puede suspender el medicamento.
- ★ Mantener fuera del alcance de los niños.



IMAT
oncomedica

Fuente: Diseño propio.

Revés de la guía.

POSOLOGÍA



Adultos: 5660 mg/día en forma de una sola dosis o dosis divididas
Niños: 0.1462 mg/kg/día o 4660 mg/m2/día divididos en 3 o 4 dosis

EFFECTOS ADVERSOS



COMUNES

Cardiovascular: Retención de líquidos corporales, Hipertensión
Dermatológico: Acné, Equimosis, Superinfección, Piel
Metabólico endocrino: Disminución del crecimiento corporal, lípidos anormales
Gastrointestinal: Superinfección, Gastrointestinal
Musculoesquelético: debilidad muscular, osteoporosis
Neurólogo: dolor de cabeza
Oftálmica: catarata, glaucoma, presión intraocular elevada
Psiquiátrico: Euforia, Trastorno psicótico

OTROS

Cardiovascular: insuficiencia cardíaca congestiva
Metabólico endocrino: cetoacidosis diabética, hiperglucemia
Gastrointestinal: perforación gastrointestinal, pancreatitis
Musculoesquelético: miopatía inducida por fármacos
Neurólogo: Convulsión
Respiratorio: Tuberculosis pulmonar

EFFECTOS SECUNDARIOS



La prednisona puede provocar efectos secundarios. Dígame a su doctor si cualquiera de estos síntomas se vuelve severo o si no desaparece: cefalea (dolor de cabeza) mareos, dificultad para quedarse o permanecer dormido felicidad inapropiada, cambios extremos en el estado de ánimo, cambios en la personalidad, ojos protuberantes, acné, piel delgada frágil, manchas rojas o púrpuras, o líneas debajo la piel.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO



Consérvese a temperatura ambiente a no más de 30°C.

Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño).

INTERACCIONES CON:

MEDICAMENTOS



Los esteroides disminuyen la acción de los antibióticos, pero esto puede evitarse aumentando la dosis de los antibióticos. Los anestésicos tópicos pueden aumentar la absorción de las drogas tópicas y favorecer la aparición de los efectos adversos.

ALIMENTOS



No tiene.

PRECAUCIONES



El uso prolongado de PREDNISOLONA, como de cualquier corticosteroide, puede favorecer la presencia de infecciones micóticas de la córnea y glaucoma. Si este producto se usa por 10 días o más la presión intraocular debe ser monitorizada.



IMAT

Fuente: Diseño propio.

DIARIO DE CONSUMO

PREDNISONA		
DÍA	DOSIS 1	DOSIS 2
1		
2		
3		
4		
5		
6		
7		
8		
9		
10		
11		
12		
13		
14		
15		

DÍA	DOSIS 1	DOSIS 2
16		
17		
18		
19		
20		
21		
22		
23		
24		
25		
26		
27		
28		
29		
30		
31		

Observaciones:

Marque con una X en dosis 1 después de la primera dosis del día, en 2 la segunda dosis del día.

IMAT
oncomédica



PREDNISONA

★ Medicamento que se usa para reducir la inflamación y la respuesta inmunitaria del cuerpo.
Se utiliza con otros medicamentos para el tratamiento de la leucemia, el linfoma, la micosis fungoide.

★ Tableta de 50mg

★ VÍA DE ADMINISTRACIÓN: oral

★ GRUPO FARMACOLÓGICO: Corticosteroides

RECOMENDACIONES GENERALES

Preguntar a su médico si:

- ★ Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple vista, puede volver a tomarse el medicamento.
- ★ Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado mas de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.
- ★ Preguntar a su medico en que casos puede suspender el medicamento.



IMAT
oncomédica

Fuente: Diseño propio.

Revés de la guía.

POSOLOGÍA



Tomar una tableta pre quimioterapia, luego seguir tomando 1 tableta cada 12 horas.

EFFECTOS ADVERSOS

COMUNES

Signos de hiperactividad adrenal (Síndrome de Cushing) a dosis altas, hiperglucemia, polifagia, osteoporosis, fragilidad ósea, linfopenia, retraso en cicatrización de heridas, erupciones acneiformes, hirsutismo, hiperpigmentación.

OTROS

Insuficiencia adrenocortical (con tratamientos prolongados), eosinopenia, esclerodermia (a dosis altas), sofocos, disminución de la resistencia a las infecciones (candidiasis orofaríngea), retraso del crecimiento en niños en tratamientos prolongados.

EFFECTOS SECUNDARIOS



obesidad central, hirsutismo, acné, equimosis, hipertensión, osteoporosis, miopatía, disfunción sexual, diabetes mellitus, hiperlipidemia, úlcera péptica, sangrado gastrointestinal, aumento de la susceptibilidad a infecciones, desequilibrio de líquidos y electrolitos, psicosis.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO



Mantenga este producto en su envase original, perfectamente cerrado y fuera del alcance de los niños.

Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño).

INTERACCIONES CON:

ALIMENTOS



Se recomienda que la dosis total diaria de Prednisona sea ingerida en una sola toma, preferentemente a primera hora de la mañana, todos los días o en días alternos, durante las comidas y con una cantidad de líquido suficiente (aproximadamente medio vaso de agua).

MEDICAMENTOS



Glucósidos cardiacos (): existe riesgo de hipopotasemia con aumento de la toxicidad cardiaca. Se debe vigilar al paciente y practicar un electrocardiograma si es necesario. Medicamentos hipopotasémicos (diuréticos solos o en combinación, laxantes estimulantes, anfotericina B intravenosa,). Aumento del riesgo de hipopotasemia. Se debe controlar los niveles séricos de potasio del paciente y si es necesario, se administrará un suplemento apropiado.

PRECAUCIONES

Evitar el contacto con personas que tengan varicela, sarampión, precaución en: alteración de la función cardiaca, diabéticos (controlar glucosa), situación estresante (aumento de dosis), con salicilatos o antibióticos, I.H., HTA, s. de Cushing, hiperlipemia, hipotiroidismo, colitis ulcerosa, diverticulitis, glaucoma, alteraciones psíquicas, embarazo y lactancia, niños y ancianos, en niños a dosis altas puede producir pancreatitis aguda grave e incremento de presión intracraneal, no interrumpir bruscamente el tratamiento.

IMAT



Fuente: Diseño propio.

DIARIO DE CONSUMO

EXEMESTANO 25MG		
DÍA	DOSIS 1	DOSIS 2
1		
2		
3		
4		
5		
6		
7		
8		
9		
10		
11		
12		
13		
14		
15		

DÍA	DOSIS 1	DOSIS 2
16		
17		
18		
19		
20		
21		
22		
23		
24		
25		
26		
27		
28		
29		
30		
31		

Observaciones:

Marque con una X en dosis 1 después de la primera dosis del día, en 2 la segunda dosis del día.

IMAT
oncomedica



TALIDOMIDA 100 MG

- * medicamento utilizado para el mieloma múltiple
- * Cápsula
- * VÍA DE ADMINISTRACIÓN: oral
- * GRUPO FARMACOLÓGICO: oncológico

RECOMENDACIONES GENERALES

Preguntar a su médico si:

- * Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple vista, puede volver a tomarse el medicamento.
- * Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado mas de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.
- * Preguntar a su medico en que casos puede suspender el medicamento.



IMAT
oncomedica

Fuente: Diseño propio.

Revés de la guía.

POSOLOGÍA



La dosis recomendada de talidomida es de 200 mg al día por vía oral. Se debe administrar un número máximo de 12 ciclos de 6 semanas (42 días)

EFFECTOS ADVERSOS



COMUNES

Neutropenia, neuropatía periférica, debilidad, erupciones cutáneas, somnolencia, boca seca (xerostomía), náuseas y estreñimiento.

OTROS

Sangre en la orina
disminución de la micción

EFFECTOS SECUNDARIOS



Dolor de pecho, escalofríos, confusión, tos, mareos o aturdimiento, boca seca, desmayo, latidos cardíacos acelerados, fiebre, latido del corazón irregular, irritabilidad, convulsiones, dolor de cabeza intenso y repentino, erupción cutánea, temblores en las piernas, brazos, manos o pies, dificultad para hablar y dolor de garganta.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO



Almacenar en recipientes herméticos a una temperatura de 25°, se permiten excursiones entre 15° y 30°. Proteger de la luz.

Almacénalo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño).

INTERACCIONES CON:

MEDICAMENTOS



Efecto sedante aumentado por: alcohol, barbitúricos, clorpromazina y reserpina.
Inhibe el efecto de: acetilcolina, histamina, prostaglandinas y serotonina.
Incremento del riesgo de teratogenicidad con: inhibidores de proteasas VIH-1, griseofulvina, rifampina, rifabutina, fenitoína, carbamazepina, varios tienen la vía de citocromo P-450 que pueden interferir con la anticoncepción hormonal.

ALIMENTOS



No tiene.

PRECAUCIONES



Mujeres en edad fértil antes de iniciar el tratamiento. deben realizar una prueba de embarazo, repetir cada 4 semanas bajo supervisión médica y realizar otras 4 semanas después de la finalización del tratamiento.

Estas pruebas de embarazo deben efectuarse el mismo día de la consulta en la que se prescriba el medicamento o en los 3 días anteriores a la visita al médico prescriptor.

Los pacientes varones deben usar preservativos durante el tratamiento y en la semana siguiente a la interrupción y/o el cese del tratamiento si su pareja está embarazada o tiene capacidad de gestación y no está utilizando un método anticonceptivo eficaz.

IMAT



Fuente: Diseño propio.

DIARIO DE CONSUMO

TAMOXIFENO		
DÍA	DOSIS 1	DOSIS 2
1		
2		
3		
4		
5		
6		
7		
8		
9		
10		
11		
12		
13		
14		
15		

Observaciones:

Marque con una X en dosis 1 después de la primera dosis del día, en 2 la segunda dosis del día.

DÍA	DOSIS 1	DOSIS 2
16		
17		
18		
19		
20		
21		
22		
23		
24		
25		
26		
27		
28		
29		
30		
31		

IMAT
oncomedica



TAMOXIFENO

* es un medicamento que se emplea como terapia complementaria para el cáncer de mama

* Comprimido de 20mg.

* VÍA DE ADMINISTRACIÓN:oral

RECOMENDACIONES GENERALES

Preguntar a su médico si:

- * Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple vista, puede volver a tomarse el medicamento.
- * Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado mas de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.
- * Preguntar a su medico en que casos puede suspender el medicamento.



IMAT
oncomedica

Fuente: Diseño propio.

Revés de la guía.

POSOLOGÍA



Tomar una tableta cada día.

EFFECTOS ADVERSOS



COMUNES

Accidentes cerebrovasculares isquémicos, Reacciones tromboembólicas: tromboembolismo venoso (trombosis venosa profunda y embolismo pulmonar). Hemorragia vaginal, Flujo vaginal, Prurito vulvar, Cambios endometriales (incluyendo hiperplasia y 5 de 8 pólipos) Irregularidades menstruales, intolerancia gastrointestinal alopecia, erupción cutánea, cefalea, aturdimiento, retención de fluidos, calambres musculares en extremidades inferiores

OTROS

Neumonía, Necrosis epidérmica tóxica, Quistes ováricos Hígado graso, Pancreatitis, Hepatitis

EFFECTOS SECUNDARIOS



Náusea y vómito ligeros, rubor, incremento pasajero del dolor en el hueso o el tumor.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO



Mantenga este producto en su envase original, perfectamente cerrado y fuera del alcance de los niños.

Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño).

INTERACCIONES CON:

ALIMENTOS



No hay información sobre interacción con alimentos, sin embargo, SE RECOMIENDA ADMINSTRAR EL MEDICAMENTO DESPUES DE ALIMENTARSE EN CASO DE PRECENCIA DE ULCERA GASTRICA.

PRECAUCIONES



Quando se administra tamoxifeno en combinación con anticoagulantes tipo cumarínicos, puede presentarse un incremento significativo del efecto anticoagulante, por lo que en este caso se recomienda vigilar cuidadosamente a la paciente.

Quando se emplea tamoxifeno en combinación con agentes citotóxicos existe un mayor riesgo de aparición de efectos adversos tromboembólicos.

No se recomienda en pacientes embarazadas o dando lactancia, se recomienda interrumpir lactancia o el medicamento.



IMAT

Fuente: Diseño propio.

DIARIO DE CONSUMO

METOTREXATO		
DÍA	DOSIS 1	DOSIS 2
1		
2		
3		
4		
5		
6		
7		
8		
9		
10		
11		
12		
13		
14		
15		

Observaciones:
 Marque con una X en dosis 1 después de la primera dosis del día, en 2 la segunda dosis del día.

DÍA	DOSIS 1	DOSIS 2
16		
17		
18		
19		
20		
21		
22		
23		
24		
25		
26		
27		
28		
29		
30		
31		

IMAT
 oncomedica



METOTREXATO

- ★ Medicamento indicado para la leucemia y ciertos tipos de cáncer de mama, piel, cabeza y cuello, pulmón o útero.
- ★ Comprimido de 2.5 mg
 Infusion intravenosa de 50 mg y 500 mg.
- ★ VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Oral
- ★ GRUPO FARMACOLÓGICO: Antineoplásico

RECOMENDACIONES GENERALES

Preguntar a su médico si:

- ★ Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple vista, puede volver a tomarse el medicamento.
- ★ Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado mas de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.
- ★ Preguntar a su medico en que casos puede suspender el medicamento.



IMAT
 oncomedica

Fuente: Diseño propio.

Revés de la guía.

POSOLOGÍA



Administrar 7 tabletas semanales, tomar 4 tabletas semanales, día 1,8,15 y 22 tomar 2 tabletas semanales.

EFFECTOS ADVERSOS



COMUNES

Dermatológico: Alopecia, Sensación de ardor, Fotosensibilidad, Erupción (0,2%)
Gastrointestinal: Dolor abdominal, Diarrea, Indigestión, Náuseas, Estomatitis, (2%), Vómitos
Hematológico: Trombocitopenia
Hepático: Pruebas de función hepática anormales
Neurológicos: Dolor de cabeza (1.2%)
Respiratorio: Bronquitis, Nasofaringitis.

OTROS

Trastorno tromboembólico, síndrome de Stevens-Johnson, necrólisis epidérmica tóxica, Anemia aplásica, Cirrosis hepática, Hepatitis Aguda, Hepatotoxicidad, L Linfoma maligno, Convulsiones, Insuficiencia renal.

EFFECTOS SECUNDARIOS



Ampollas, descamación, erupción cutánea roja. Cambio en la cantidad o la frecuencia con la que orina, la parte baja de la espalda o el dolor lateral. Dolor en el pecho, dificultad para respirar, labios o dedos azules. Orina oscura o heces pálidas, náuseas, vómitos, piel u ojos amarillos. Aumento rápido de peso, hinchazón en la pierna, los tobillos o los pies. Convulsiones, confusión, hormigueo o entumecimiento en las manos, los pies o los labios, dificultad para ver, dolor de cabeza.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO



Mantenga este producto en su envase original, perfectamente cerrado y fuera del alcance de los niños.

Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño).

INTERACCIONES CON:

ALIMENTOS



Mientras esté tomando metotrexato, debe evitar el consumo de alcohol, ya que esto podría aumentar la probabilidad de que se produzcan efectos adversos, especialmente en el hígado. Evitar el consumo excesivo de café, refrescos que contengan cafeína y té negro. Su médico puede indicarle que tome más líquidos de lo habitual. Esto ayudará a eliminar el medicamento y evitar daños en riñón.

MEDICAMENTOS



La acción de metotrexato es potenciada por la administración concomitante de salicilatos (ácido acetil salicílico) sulfonamidas, cloranfenicol, tetraciclina, fenilbutazona, fenitoína y ácido aminobenzoico aumentando su toxicidad. El ácido fólico neutraliza los efectos tóxicos inmediatos de metotrexato sobre la médula ósea.

PRECAUCIONES



Insuficiencia hepática y/o renal, ascitis, obstrucción gastrointestinal, infecciones, náuseas, vómitos, derrame pleural, gota herpes zoster, varicela, úlcera péptica, colitis ulcerosa.

IMAT



IMAT

Fuente: Diseño propio.

DIARIO DE CONSUMO

MERCAPTOPURINA		
DÍA	DOSIS 1	DOSIS 2
1		
2		
3		
4		
5		
6		
7		
8		
9		
10		
11		
12		
13		
14		
15		

DÍA	DOSIS 1	DOSIS 2
16		
17		
18		
19		
20		
21		
22		
23		
24		
25		
26		
27		
28		
29		
30		
31		

Observaciones:

Marque con una X en dosis 1 después de la primera dosis del día, en 2 la segunda dosis del día.

IMAT
oncomédica



MERCAPTOPURINA

★ medicamento utilizado para el cáncer y las enfermedades autoinmunes. Específicamente se usa para tratar la leucemia linfocítica aguda, la leucemia mieloide crónica, la enfermedad de Crohn y la colitis ulcerosa

★ Tabletas de 50 mg

★ VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Oral

★ GRUPO FARMACOLÓGICO: Antineoplásico4

RECOMENDACIONES GENERALES

Preguntar a su médico si:

- ★ Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple vista, puede volver a tomarse el medicamento.
- ★ Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado mas de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.
- ★ Preguntar a su medico en que casos puede suspender el medicamento.



IMAT
oncomédica

Fuente: Diseño propio.

Revés de la guía.

POSOLOGÍA



Tomar una tableta cada 8 horas, día 1 a 28, tomar 1000 mg cada día, día 1 a 30, tomar una tableta diaria en la noche alejado de las comidas.

EFECTOS ADVERSOS



Dermatológico: Erupción (5% a 20%)

COMUNES

Gastrointestinal: Diarrea (5% a 20%), pérdida de apetito (5% a 20%), náuseas (5% a 20%), vómitos (5% a 20%)

Otro: Malestar (5% a 20%)⁵.

OTROS

Gastrointestinal: Pancreatitis (Menos del 5%)
Hematológico: Mielosupresión (Superior al 20%)
Encefalopatía hepática, Fibrosis hepática, Necrosis hepática, Hepatotoxicidad, Ictericia, Trastorno linfoproliferativo, Síndrome de activación de macrófagos, Linfoma de células T, Hepatoesplénico

EFECTOS SECUNDARIOS



Heces con sangre o negras, orina oscura o heces pálidas, náuseas, vómitos, pérdida de apetito, dolor de estómago, piel u ojos amarillos.

Fiebre, escalofríos, dolor de garganta, tos, dolores corporales. Enrojecimiento en una parte del cuerpo, sensación de calor o hinchazón de la piel.

Dolor intenso o hinchazón en las articulaciones. Sangrado, moretones o debilidad inusuales. Pérdida de peso inusual, glándulas inflamadas en el cuello, las axilas o la ingle.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO



Mantenga este producto en su envase original, perfectamente cerrado y fuera del alcance de los niños.

Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño).

Suspensión mercaptopurina puede mantenerse a temperatura ambiente hasta por 6 semanas después de abrir el frasco por primera vez. Deseche cualquier suspensión que queda después de 6 semanas⁶.

INTERACCIONES CON:

ALIMENTOS



Puede tomarse con alimentos o con el estómago vacío. Sin embargo, el método elegido debe ser el mismo todos los días. No tome mercaptopurina con leche o derivados lácteos, ya que pueden hacer que el medicamento pierda eficacia.

Mercaptopurina Silver se debe tomar al menos 1 hora antes ó 3 horas después de ingerir leche o derivados lácteos.

MEDICAMENTOS



El alopurinol incrementa la mielosupresión de la mercaptopurina. Se han reportado casos de hepatotoxicidad cuando se ha utilizado la doxorubicina combinada con la mercaptopurina. El uso de la azatioprina con la mercaptopurina puede provocar mielosupresión severa.

La mercaptopurina inhibe la anticoagulación de la warfarina. Debe tenerse precaución si se administra con otras drogas hepatotóxicas.

PRECAUCIONES



Las mujeres en edad fértil deberán evitar embarazo durante el tratamiento. LM: debe ser terminada antes de comenzar tratamiento con la mercaptopurina.

Deberán realizarse recuentos hemáticos completos diarios durante el período de inducción de la remisión. Usar con extremo cuidado en pacientes con depresión medular previa.

Los signos clínicos comunes de infección (fiebre y leucocitosis casi nunca se manifiestan).

Se recomienda monitoreo más frecuente en aquellos pacientes con enfermedad hepática.

IMAT



Fuente: Diseño propio.

DIARIO DE CONSUMO

NIILOTINIB		
DIA	DOSIS 1	DOSIS 2
1		
2		
3		
4		
5		
6		
7		
8		
9		
10		
11		
12		
13		
14		
15		

DÍA	DOSIS 1	DOSIS 2
16		
17		
18		
19		
20		
21		
22		
23		
24		
25		
26		
27		
28		
29		
30		
31		

Observaciones:

Marque con una X en dosis 1 después de la primera dosis del día, en 2 la segunda dosis del día.

IMAT
oncomédico



NIILOTINIB

- * medicamentos utilizados para leucemias.
- * capsula dura
- * **VÍA DE ADMINISTRACIÓN:** oral

RECOMENDACIONES GENERALES

Preguntar a su médico si:

- * Si presenta vomito luego de pasar 10 minutos y los comprimidos y/o capsulas pueden verse a simple vista, puede volver a tomarse el medicamento.
- * Si olvida ingerir el medicamento y no han pasado mas de 2 horas puede tomarse el medicamento o debe omitir la dosis y seguir con la siguiente dosis en el horario correspondiente.
- * Preguntar a su medico en que casos puede suspender el medicamento.
- * Mantener fuera del alcance de los niños.



IMAT
oncomédico

Fuente: Diseño propio.

Revés de la guía.

POSOLOGÍA



La dosis recomendada en pacientes pediátricos es 230 mg/m²/12 horas por vía oral, redondeando a la dosis de 50 mg.

EFFECTOS ADVERSOS



COMUNES

diarrea, dolor de cabeza, cansancio, falta de energía, dolor muscular, picor, erupción, náuseas, dolor abdominal, estreñimiento, vómitos, pérdida de pelo.

OTROS

dolor musculoesquelético, dolor muscular, dolor en las extremidades, dolor en las articulaciones, dolor óseo y dolor espinal al suspender el tratamiento con Tasigna
enlentecimiento del crecimiento en niños y adolescentes

EFFECTOS SECUNDARIOS



Los efectos secundarios del nilotinib parecen ser leves, pero pueden incluir acumulación de líquido, recuentos bajos de células sanguíneas, náusea, diarrea, sarpullido y algunos cambios químicos de la sangre que pueden necesitar tratamiento (por ejemplo, niveles bajos de potasio y magnesio).

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Consérvese a temperatura ambiente a no más de 30°C.



Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño).

INTERACCIONES CON:

MEDICAMENTOS



Nilotinib no tiene interacciones con ningún medicamento ni con alimentos.

ALIMENTOS



Nilotinib no tiene interacciones con ningún medicamento ni con alimentos.

PRECAUCIONES



precaución en pacientes con antecedentes de pancreatitis. En caso de que las elevaciones de la lipasa estén acompañadas por síntomas abdominales, deberá interrumpirse el tratamiento con nilotinib y deberán considerarse medidas diagnósticas adecuadas para excluir la presencia de pancreatitis.

IMAT



IMAT

Fuente: Diseño propio.

Revés de la guía.

POSOLOGÍA



Generalmente se toma 4 veces al día, preferiblemente con algún alimento. Tome el medicamento a la misma hora todos los días según le indique su médico, no tome más ni menos cantidad del medicamento indicado. Es probable que su médico le indique iniciar con una dosis baja y que gradualmente la incremente.

EFFECTOS ADVERSOS



COMUNES

Confusión, insomnio, alteraciones del pensamiento, cefalea, contracciones musculares involuntarias, somnolencia, mareos, broncoespasmo, disminución de la tos, dolor abdominal, anorexia, estreñimiento, sequedad de boca, dispepsia, náuseas, vómitos, hiperhidrosis, rash, astenia, prurito.

OTROS

Depresión respiratoria. Retención urinaria (más frecuente vía epidural o intratecal).

EFFECTOS SECUNDARIOS



Color azul o púrpura en la piel, ritmo cardíaco lento o rápido, convulsiones, somnolencia extrema, dolor de pecho, fiebre ronchas en el pie, sarpullido, picazón, inflamación de los ojos, el rostro, la boca, los labios o la garganta, Dificultad para respirar o tragar, agitación, nerviosismo, cambios de humor, Confusión.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO



Mantenga este producto en su envase original, perfectamente cerrado y fuera del alcance de los niños.

Almacénelo a temperatura ambiente y en un lugar alejado del exceso de calor y humedad (nunca en el cuarto de baño).

INTERACCIONES CON:

ALIMENTOS



la morfina experimenta una metabolización hepática de primer paso significativa después de su administración oral. Se absorbe muy bien por el intestino y, por vía rectal, su absorción es incluso más rápida. Los alimentos aumentan la absorción de la morfina.

MEDICAMENTOS



anestésicos, hipnóticos, sedantes, antidepresivos tricíclicos, otros derivados morfínicos (analgésicos y antitusivos), antihistamínicos H1 sedantes, antihipertensivos, antipsicóticos y alcohol puede agravar los efectos secundarios de la morfina en particular, aumentar la depresión central con inhibición de la función respiratoria. Los agonistas/ antagonistas de la morfina (buprenorfina, nalbufina) no deben administrarse en conjunto con la morfina ya que reducen su efecto analgésico por bloqueo de los receptores, con riesgo de producir síndrome de abstinencia.

PRECAUCIONES



Si se presentara o se sospeche un íleo paralítico, interrumpir el tratamiento inmediatamente. Reducir la dosis en casos de personas mayores, de hipotiroidismo, de enfermedad renal y hepática crónica, y de pacientes con insuficiencia adrenocortical o de shock. La morfina se debe administrar con precaución en pacientes que estén tomando depresores de SNC. Riesgo de dependencia o tolerancia física o psicológica.



IMAT

IMAT

Fuente: Diseño propio.