



IBRUTINIB



¿Qué es y para qué se utiliza?

Ibrutinib es un agente citostático indicado en el tratamiento de leucemia linfoblástica crónica, linfoma de células del manto y macroglobulinemia de Waldenström.

Nombres y presentaciones comerciales disponibles en nuestro hospital

IMBRUVICA Comp 140 mg E/120

IMBRUVICA Comp 140 mg E/90

¿Cómo se debe conservar?

Conservar a temperatura ambiente (25°C).

¿Cómo se administra?

Ibrutinib debe tomarse por vía oral una vez al día aproximadamente a la misma hora. Las cápsulas se deben tragar enteras con agua y no se deben abrir, romper ni masticar.

NO tome zumo de pomelo o naranjas amargas durante el tratamiento con ibrutinib.

¿Qué hacer si se olvida una dosis?

Si ha olvidado una dosis tómela tan pronto como sea posible, a no ser que se encuentre más próxima la siguiente dosis olvidada. En este caso, no tome la dosis que la olvidada y espere a la siguiente dosis a la hora habitual.

Nunca tome una dosis doble para compensar un olvido.

¿Qué efectos adversos pueden aparecer durante el tratamiento?

Los efectos adversos más frecuentes son: infección, neutropenia (defensas bajas), mareos, dolor de cabeza, dolor muscular, hemorragias o aparición de hematomas, molestias gastrointestinales (náuseas, vómitos, diarrea), exantema (erupción de la piel de color rojizo),

Observaciones

Ciertos medicamentos pueden interferir con el efecto del ibrutinib cuando se administran conjuntamente, dando lugar a un aumento de los efectos adversos o haciendo que no sea efectivo. Asimismo, ibrutinib también puede afectar a la efectividad y efectos adversos de otros medicamentos.

No tome ningún otro medicamento, suplemento dietético o producto natural sin consultar antes con su médico o farmacéutico. No tome zumo de pomelo durante el tratamiento.

Las mujeres en edad fértil deben utilizar un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento. Si quedara embarazada durante el tratamiento informe inmediatamente a su médico. Se desconoce si ibrutinib se excreta por leche materna. Se recomienda interrumpir la lactancia antes de iniciar el tratamiento.

Excipientes de declaración obligatoria

Identificación

IMBRUVICA® se presenta en envase de 90 ó 120 cápsulas duras de color blanco opaco, marcado con "ibr 140 mg" en tinta negra.



ESQUEMA INDIVIDUALIZADO DE ADMINISTRACIÓN

PACIENTE: _____

																	
8		10	11	12	13		15	16	17	18	19	20		22	23		

OBSERVACIONES:

Y recuerde.....

Tome su medicamento exactamente como le ha indicado su médico

Este medicamento se le ha prescrito a usted personalmente y no debe ser utilizado por otras personas ya que puede perjudicarlo aunque tenga síntomas similares a los suyos

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando o ha tomado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta

Mantenga sus medicamentos fuera de la vista y del alcance de los niños

No utilice su medicamento una vez superada su fecha de caducidad (el último día del mes indicado en el envase)

Conserve sus medicamentos, siempre que sea posible, en su envase original

Devuelva la medicación no utilizada a la farmacia del hospital

**ESTA INFORMACIÓN NO SUSTITUYE AL PROSPECTO
CONSULTE A SU MÉDICO O FARMACÉUTICO**