



TACROLIMUS liberación prolongada



¿Qué es y para qué se utiliza?

Medicamento inmunosupresor indicado para prevenir o tratar el rechazo de un órgano trasplantado.

Nombres y presentaciones comerciales disponibles en nuestro hospital

ADVAGRAF 0,5 MG CAPS LIB PROLONGADA E/30

ADVAGRAF 1 MG CAPS LIB PROLONGADA E/60

ADVAGRAF 5 MG CAPS LIB PROLONGADA E/30

¿Cómo se debe conservar?

Conservar a temperatura ambiente (25°C).

Una vez abierta la bolsa de aluminio que lo envuelve (atención, contiene un desecante que no debe ser eliminado, abierto o ingerido) se deben utilizar las cápsulas en un plazo máximo de 1 año.

¿Cómo se administra?

Tacrolimus debe tomarse en ayunas (al menos una hora antes o dos horas después de las comidas), siempre de la misma forma y a la misma hora del día. NO tome zumo de POMELO y evite alimentos ricos en potasio (por ejemplo: plátanos, nueces, acelgas...) durante el tratamiento con tacrolimus.

Debe ingerir las cápsulas ENTERAS (no mastique ni abra las cápsulas) con un vaso de agua.

¿Qué hacer si se olvida una dosis?

Tacrolimus cápsulas de liberación prolongada se administra cada 24 horas. En caso de que olvide una dosis, tómela lo antes posible, excepto si se encuentra más próxima la siguiente dosis que la olvidada.

Nunca tome una dosis doble para compensar un olvido.

¿Qué efectos adversos pueden aparecer durante el tratamiento?

Los efectos adversos más frecuentes son alteraciones gastrointestinales (diarrea, náuseas, vómitos, dolor abdominal), alopecia, alteración del ritmo cardíaco (latidos muy rápidos o irregulares), alteraciones neurológicas (confusión, agitación, temblor, dolor de cabeza, mareo), deterioro función renal, alteraciones hepáticas (que se pueden manifestar como aparición de tono amarillento de la piel y/o los ojos, picor, orina oscura), alteraciones oculares y auditivas (visión borrosa, sensibilidad aumentada a la luz, ruidos en el oído), riesgo aumentado de infecciones, fiebre, cansancio, anemia, hipertensión arterial, erupción cutánea, insomnio, elevación del azúcar y/o potasio en sangre.

Avise a su médico o farmacéutico en caso de aparición de alguno de estos síntomas u otros no mencionados.

Observaciones

Ciertos medicamentos pueden interferir con el efecto de tacrolimus cuando se administran conjuntamente, dando lugar a un aumento de los efectos adversos o haciendo que no sea efectivo. Asimismo, tacrolimus 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.

La interrupción del tratamiento puede aumentar las posibilidades de rechazo del órgano trasplantado. Nunca deje de tomarlo a no ser que se lo indique su médico.

Debe evitar exposiciones prolongadas a la luz del sol o a luz ultravioleta. También es recomendable el uso de protectores solares y cubrir el cuerpo frente a la luz solar.

Es conveniente no conducir de noche debido al aumento de la sensibilidad frente a las luces y a la visión borrosa. En caso de aparición de cualquier efecto adverso a nivel visual o neurológico, no conduzca ni maneje ningún tipo de maquinaria peligrosa. Dichos efectos pueden verse incrementados si toma alcohol junto con tacrolimus.

Las vacunas pueden ser menos efectivas durante el tratamiento con tacrolimus, estando algunas contraindicadas. Consulte con su médico antes de vacunarse.

Mujeres en edad fértil deben utilizar un método anticonceptivo eficaz (preferiblemente no hormonal) durante el tratamiento. Tacrolimus no debe utilizarse durante el embarazo, si quedara embarazada durante el tratamiento informe inmediatamente a su médico. Las mujeres no deben dar el pecho durante el tratamiento con tacrolimus.

Existe otra especialidad de tacrolimus que no presenta liberación prolongada, Prograf®, y que NO es intercambiable con Advagraf®.

Excipientes de declaración obligatoria

Lactosa

Identificación

Cápsula 0,5 mg: amarillo-naranja impresa en rojo con "0.5 mg" en la cubierta amarilla de la cápsula y "647" en el cuerpo naranja.

Cápsula 1 mg: blanco-naranja impresa en rojo con "1 mg" en la cubierta blanca de la cápsula y "677" en el cuerpo naranja.

Cápsula 5 mg: rojo grisáceo-naranja impresa en rojo con "5 mg" en la cubierta roja grisácea de la cápsula y "687" en el cuerpo naranja.

ESQUEMA INDIVIDUALIZADO DE ADMINISTRACIÓN

PACIENTE: _____

8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24

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 perjudicarle 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**