

DABRAFENIB (Tafinlar®) – TRAMETINIB (Mekinist®)



¿Qué es DABRAFENIB y TRAMETINIB y para qué se utilizan?

Son unos antineoplásico, pertenecen a un grupo de fármacos conocidos como inhibidores de la quinasas RAF y MEK. Impiden el crecimiento de células tumorales, utilizados en el tratamiento del melanoma (cáncer de piel).

¿Qué debe contarle a su médico y farmacéutico antes de empezar el tratamiento?

- Historial de alergia a Dabrafenib o Trametinib o alguno de sus excipientes.
- Historial de enfermedad renal, hepática, cardíaca, diabetes, deficiencia en la enzima Glucosa 6-P-DH

Excipientes: Dabrafenib: Propilenglicol



¿Cómo debe tomar DABRAFENIB y TRAMETINIB?

Medicamento	Pauta	Cómo administrarlo
DABRAFENIB (Tafinlar)	2 comprimidos (150mg) dos veces al día (cada 12 horas)	<ul style="list-style-type: none"> • Los comprimidos se deben ingerir con agua sin alimentos (una hora antes, o dos horas después de las comidas) • Las tomas deben ser siempre a la misma hora • Tómelo con un vaso de agua. No fraccione ni mastique las cápsulas.
TRAMETINIB (Mekinist)	1 comprimido (2mg) una vez al día (cada 24 horas)	

Horario																		
6	7		9	10	11	12	13		15	16	17	18	19	20		22		24



¿Qué hacer si se olvida una dosis?

Si quedan MÁS de 6 horas para la próxima dosis: Tome la dosis olvidada, y continúe su tratamiento con normalidad.

Si quedan MENOS de 6 horas para la próxima dosis: NO tome la dosis olvidada, y continúe su tratamiento con normalidad.

En caso de vómito, **NO** tome otra dosis ese día, y continúe su tratamiento con normalidad.



¿Cómo conservar DABRAFENIB y TRAMETINIB?

- **DABRAFENIB:** A temperatura ambiente, alejado de la humedad, el calor y la luz
- **TRAMETINIB:** En nevera (2-8°C)

Debe conservar los comprimidos en el envase original.





¿Qué efectos adversos puede tener?

La reacción que cada persona tiene a su tratamiento es única. Hay personas que tienen pocos efectos adversos, mientras que hay otras que tienen más. A continuación, se exponen los más comunes, a fin de que sea consciente de ellos y sepa detectarlos si ocurre alguno. Si nota alguna reacción que crea que puede deberse a la medicación, pero que no está incluida en este folleto, deberá hacérselo saber a su médico y/o farmacéutico.

Fiebre, dolor de cabeza, fragilidad capilar
Alteraciones gastrointestinales → diarrea, náuseas, vómitos

Reacción dérmica → Síndrome mano-pie / desarrollo de algún tipo de cáncer en la piel. Se realizará un control estricto y regular de su piel

Alteraciones oculares → Uveítis. Recomendable realizar revisión ocular durante el tratamiento

Sangrados

Mareo, cansancio

Avisé a su médico y/o farmacéutico si presenta:

- Si presenta signos inusuales de sangrado: dolor de cabeza, mareo o debilidad, tos o vómitos con sangre, heces de color rojo o muy negro
- Tª mayor o iguala 38°C
- Si nota palpitaciones, mareos, cansancio, sensación de aturdimiento, piernas hinchadas o falta de aire
- Cualquier cambio en su piel como verrugas nuevas, llagas en la piel o bultos enrojecidos que sangran o no se curan, cambios en el tamaño o color de los lunares



¿DABRAFENIB y TRAMETINIB puede interactuar con otros fármacos?

Algunos medicamentos pueden interactuar con Dabrafenib y/o Trametinib. Informe a su médico y farmacéutico de cualquier medicación que vaya a empezar a tomar o esté tomando, incluyendo medicamentos que se adquieren sin receta, tales como suplementos o plantas medicinales y derivados.

ADVERTENCIAS



Embarazo y lactancia

- ❖ CONTRAINDICADO en mujeres embarazadas o que puedan estarlo y en la lactancia.
- ❖ Se recomienda utilizar medidas contraceptivas eficaces tanto en hombres como en mujeres durante y después de finalizar el tratamiento (al menos 16 semanas), ya que puede provocar daños en el desarrollo fetal.



Conducción

- ❖ Si experimentan trastornos visuales o algún otro efecto adverso (mareo, cansancio) que pueda afectar a su capacidad para conducir.



Otras advertencias de interés:

- ❖ En caso de finalizar el tratamiento, devuelva al Servicio de Farmacia la medicación sobrante, no los deseche en la basura de su domicilio.
- ❖ No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que se indica en el envase. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Consulta de Atención Farmacéutica Oncológica-Hematológica

Horario: 08:00 a 22:00 h

Teléfono: 91-6839360

Cambio de cita: 2623/6348

Resolución de dudas: 2843/2023

Horario de la consulta:

- Lunes a viernes de 10:00 a 14:30 h

Para CAMBIOS DE CITA o RESOLUCIÓN DE DUDAS escanee este código QR



Para consultar otra información de nuestra Página Web escanee este Código QR

