

Genoxal trofosfamida

Composición por comprimido

TROFOSFAMIDA (D.C.I.)50 mg;

Excipiente (conteniendo lactosa) c.s.

Propiedades

Agente citostático alquilante de la familia de las oxazofosforinas, que se caracteriza por poseer tres radicales alquilo.

En ensayos comparativos ha demostrado tener menor efecto mielodepresor e inmunosupresor que la ciclofosfamida.

Indicaciones

Enfermedad de Hodgkin y linfomas no hodgkinianos. Mieloma múltiple. Leucosis mieloide y linfoide crónicas. Leucosis mieloide y monocítica agudas. Leucemia linfoblástica aguda. Estados avanzados de la Myosis fungoides. Neuroblastoma. Retinoblastoma. Adenocarcinoma de mama. Carcinoma de ovario. Tumores germinales.

Posología

La dosificación será individual. Como esquema general con el empleo de trofosfamida sola se administran 6 a 8 comprimidos/ día al principio del tratamiento y después 1 a 2 comprimidos/ día para el mantenimiento.

Normas para la correcta administración del preparado

Se administrará por vía oral, como terapéutica sola, como mantenimiento tras otras sustancias parenterales, o asociado a otros fármacos pertinentes.

Contraindicaciones

Depresiones marcadas de la médula ósea, principalmente leucopénicas. La gestación, especialmente en el primer trimestre; por lo que se evitará el embarazo cuando se use esta terapéutica y hasta tres meses después de haberla dejado.

Advertencias

Esta especialidad contiene lactosa. Se han descrito casos de intolerancia a este componente en niños y adolescentes. Aunque la cantidad presente en el preparado no es, probablemente, suficiente para desencadenar síntomas de intolerancia, en caso de que aparecieran diarreas debe consultar a su médico.

Incompatibilidades

No se administrará conjuntamente con sustancias que puedan tener actividad fosfamidásica que liberarían los grupos cloroalquílicos activos de la molécula. La asociación a otros fármacos del mismo grupo terapéutico dependerá del juicio facultativo, de las diferentes estrategias planteadas para cada caso concreto.

Efectos secundarios

En general bien tolerado, puede producir en algún paciente sensible y con dosis altas sensaciones nauseosas. En algún caso, irritación vesical. Con tratamientos largos tendencia alopeciante sin significación patológica

Intoxicación y su tratamiento

Dosis muy altas pueden producir leucopenia y en algún caso trombocitopenia cuyo tratamiento será el correcto ajuste de la dosificación; y lo mismo en los casos nauseosos que ceden al disminuir la posología. La alopecia es reversible y no requiere tratamiento.

Conservación

Estable en las condiciones de acondicionamiento

Presentación

Envase de 25 comprimidos

CON RECETA MÉDICA

Los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance de los niños
--

Baxter (logo)
Baxter Oncology GmbH
Kantstrasse 2, 33790 Halle/Westfalem
Alemania