

DICTAMEN TECNICO

BEVACIZUMAB DE 100 MG y 400 MG

Introducción a Bevacizumab 100 mg y 400 mg

Bevacizumab es un anticuerpo monoclonal humanizado utilizado en el tratamiento de diversos tipos de cáncer. Disponible en presentaciones de 100 mg y 400 mg, este medicamento se administra por infusión intravenosa y actúa inhibiendo el factor de crecimiento endotelial vascular (VEGF), un regulador clave en la angiogénesis (la formación de nuevos vasos sanguíneos).

Mecanismo de Acción: Bevacizumab se une al VEGF, impidiendo su interacción con los receptores VEGFR-1 y VEGFR-2 en la superficie de las células endoteliales. Al bloquear esta señalización, Bevacizumab inhibe la angiogénesis, lo que reduce el suministro de oxígeno y nutrientes a los tumores, limitando así su crecimiento y proliferación.

Indicaciones Terapéuticas: Bevacizumab está indicado en combinación con otros agentes quimioterapéuticos para el tratamiento de:

- Cáncer colorrectal metastásico.
- Cáncer de mama metastásico.
- Cáncer de pulmón no microcítico metastásico.
- Cáncer de riñón metastásico.
- Cáncer de ovario, trompa de Falopio y peritoneal primario.
- Glioblastoma recurrente.

Presentaciones:

- **Bevacizumab 100 mg:** Vial de 4 ml (25 mg/ml).
- **Bevacizumab 400 mg:** Vial de 16 ml (25 mg/ml).

Ventajas de las Diferentes Presentaciones:

- **Bevacizumab 100 mg:** Adecuado para pacientes que requieren dosis menores, facilitando la dosificación precisa y reduciendo el desperdicio de medicamento.
- **Bevacizumab 400 mg:** Ideal para pacientes que necesitan dosis mayores, mejorando la conveniencia al reducir la cantidad de viales necesarios por tratamiento.

Descripción del Producto: Bevacizumab 100 mg y 400 mg

Nombre del Medicamento: Bevacizumab

Concentraciones Disponibles:

- 100 mg
- 400 mg

Forma Farmacéutica: Solución para infusión intravenosa.

Composición: Cada ml de la solución contiene 25 mg de Bevacizumab.

Descripción del Producto: Bevacizumab es un anticuerpo monoclonal humanizado que se dirige específicamente al factor de crecimiento endotelial vascular (VEGF). Este medicamento inhibe la acción del VEGF, una proteína fundamental para la angiogénesis (formación de nuevos vasos sanguíneos), que es un proceso crítico para el crecimiento de los tumores malignos al suministrarles nutrientes y oxígeno.

Indicaciones Terapéuticas: Bevacizumab está indicado en combinación con otros medicamentos para el tratamiento de diversos tipos de cáncer, incluyendo:

1. Cáncer colorrectal metastásico.
2. Cáncer de mama metastásico.
3. Cáncer de pulmón no microcítico metastásico.
4. Cáncer de riñón metastásico.
5. Cáncer de ovario, trompa de Falopio y peritoneal primario.
6. Glioblastoma recurrente.


Qca. Fca. Mariana Benitez
Reg. Prof. N° 3500
Jefe del Dpto. de Farmacia
Instituto Nacional del Cáncer

Posología y Administración: La dosis de Bevacizumab varía según el tipo de cáncer y el régimen de tratamiento específico. Se administra mediante infusión intravenosa, generalmente cada 2 o 3 semanas. La administración debe ser realizada por profesionales de la salud capacitados.

Contraindicaciones:

- Hipersensibilidad a Bevacizumab o a cualquiera de los excipientes del producto.
- Mujeres embarazadas o en período de lactancia.
- Pacientes con infecciones graves no controladas.

Reacciones Adversas: Las reacciones adversas más comunes incluyen hipertensión, proteinuria, fatiga, diarrea, y dolor abdominal. Entre los efectos adversos más graves están la hemorragia, la perforación gastrointestinal y las complicaciones en la cicatrización de heridas.

Almacenamiento: Conservar en refrigeración entre 2°C y 8°C. No congelar. Mantener el vial en el embalaje original para protegerlo de la luz. No agitar el vial.

Precauciones de Manipulación: Debe ser preparado y administrado por personal sanitario cualificado utilizando técnicas asépticas para evitar la contaminación del medicamento.

Observaciones: Antes de iniciar el tratamiento con Bevacizumab, se deben considerar cuidadosamente los riesgos y beneficios potenciales, y se debe discutir con el paciente el objetivo del tratamiento y las posibles reacciones adversas.

Fabricante: Nombre del fabricante específico según el país y las regulaciones locales. Este medicamento debe ser utilizado bajo estricta supervisión médica y solo con receta médica.

Conclusión: Bevacizumab, en sus presentaciones de 100 mg y 400 mg, es una herramienta crucial en el arsenal terapéutico contra el cáncer. Su capacidad para inhibir la angiogénesis y restringir el crecimiento tumoral lo convierte en una opción valiosa para el tratamiento de varios tipos de cáncer metastásico. La elección entre las diferentes presentaciones permite una adaptación precisa a las necesidades específicas de cada paciente, optimizando tanto la eficacia del tratamiento como la conveniencia de la administración.

ENZALUTAMIDA 40 MG

La enzalutamida es un medicamento que pertenece a la clase de los antiandrógenos no esteroides, utilizado principalmente en el tratamiento del cáncer de próstata avanzado. Se comercializa bajo el nombre de Xtandi y se administra en forma de cápsulas y comprimidos de 40 mg.

Introducción

Uso y Mecanismo de Acción

La enzalutamida se emplea en el tratamiento del cáncer de próstata resistente a la castración (CPRC), una forma avanzada de cáncer que no responde a la terapia hormonal convencional. Actúa bloqueando los receptores de andrógenos en las células cancerosas, impidiendo que las hormonas masculinas (andrógenos) se unan a estos receptores y estimulen el crecimiento del tumor. Este mecanismo de acción ayuda a ralentizar la progresión del cáncer y puede mejorar la calidad de vida de los pacientes.

Indicaciones

La enzalutamida está indicada para:

- Tratamiento del CPRC metastásico en hombres que ya han recibido quimioterapia con docetaxel.
- Tratamiento del CPRC no metastásico en hombres con un alto riesgo de desarrollar metástasis.

Consideraciones

Antes de iniciar el tratamiento con enzalutamida, se deben evaluar los posibles beneficios y riesgos. Es crucial que los pacientes sigan las indicaciones de su médico y asistan a todas las citas de seguimiento para monitorear su respuesta al tratamiento y ajustar la dosis si es necesario.

Para obtener más información sobre este medicamento y su uso, siempre es recomendable consultar a un profesional de la salud.

Presentación

La enzalutamida se presenta en forma de cápsulas de 40 mg, diseñadas para ser administradas por vía oral. A continuación, se detallan algunos aspectos importantes sobre su presentación y administración.


Qca. Fca. Mariana Benítez
Reg. Prof. N° 3600
Jefe del Dpto. de Farmacia
Instituto Nacional del Cáncer

Presentación de la Enzalutamida 40 mg

Forma y Apariencia

- **Forma farmacéutica:** Cápsulas.
- **Dosis:** Cada cápsula contiene 40 mg de enzalutamida.
- **Envase:** Se comercializa generalmente en frascos o blísteres, dependiendo del fabricante.

Administración

- **Dosis recomendada:** La dosis habitual es de 160 mg al día, que se traduce en la ingesta de cuatro cápsulas de 40 mg. Las cápsulas deben tomarse a la misma hora cada día, con o sin alimentos.
- **Modo de ingesta:** Las cápsulas deben tragarse enteras con agua, sin abrirlas, masticarlas ni triturarlas.

Consideraciones Especiales

- **Ajustes de dosis:** En algunos casos, el médico puede ajustar la dosis en función de la respuesta del paciente y la aparición de efectos secundarios.
- **Interacciones medicamentosas:** Es importante informar al médico sobre todos los medicamentos que el paciente esté tomando, incluidos los suplementos y las hierbas medicinales, ya que la enzalutamida puede interactuar con otros fármacos.
- **Supervisión médica:** El tratamiento con enzalutamida requiere un seguimiento regular por parte del médico para evaluar la eficacia del tratamiento y monitorear posibles efectos secundarios.

Almacenamiento

- **Condiciones:** Las cápsulas de enzalutamida deben almacenarse a temperatura ambiente, en un lugar seco y fuera del alcance de los niños.
- **Precauciones:** Mantener el medicamento en su envase original hasta el momento de su uso para protegerlo de la humedad y la luz.

Información Adicional

- **Efectos secundarios:** Algunos efectos secundarios comunes incluyen fatiga, dolor de cabeza, y sofocos. Los pacientes deben informar a su médico si experimentan cualquier efecto adverso.
- **Contraindicaciones:** La enzalutamida está contraindicada en mujeres embarazadas o en período de lactancia y en personas con hipersensibilidad conocida a la enzalutamida o a alguno de los excipientes.

Para más detalles sobre la enzalutamida y su uso, siempre es recomendable consultar con un profesional de la salud.

Descripción del Producto: Enzalutamida 40 mg

La enzalutamida es un medicamento utilizado en el tratamiento del cáncer de próstata avanzado. Pertenece a la clase de los antiandrógenos no esteroideos y se presenta en cápsulas de 40 mg para administración oral. A continuación, se ofrece una descripción detallada del producto.

Características del Producto

- **Nombre Comercial:** Xtandi (nombre genérico: enzalutamida).
- **Forma Farmacéutica:** Cápsulas.
- **Contenido de la Cápsula:** Cada cápsula contiene 40 mg de enzalutamida.
- **Aspecto:** Las cápsulas suelen ser de color blanco o blanquecino, con inscripciones que indican la dosis.


Qca. Fca. Mariana ~~...~~
Reg. Prof. N° 3600
Jefe del Dpto. de Farmacia
Instituto Nacional del Cáncer

Composición

- **Principio Activo:** Enzalutamida (40 mg por cápsula).
- **Excipientes:** Pueden incluir manitol, hipromelosa, celulosa microcristalina, estearato de magnesio, y otros componentes inactivos que aseguran la estabilidad y eficacia del medicamento.

Indicaciones

La enzalutamida está indicada para el tratamiento del cáncer de próstata resistente a la castración (CPRC) en pacientes:

- Con CPRC metastásico previamente tratados con docetaxel.
- Con CPRC no metastásico con alto riesgo de progresión.

Mecanismo de Acción

La enzalutamida actúa como un potente inhibidor de los receptores de andrógenos. Bloquea la acción de las hormonas masculinas (andrógenos) en las células cancerosas de la próstata, lo que reduce el crecimiento y la proliferación del tumor. Esto se logra a través de la inhibición de la unión de los andrógenos a los receptores, la translocación de los receptores al núcleo celular y la interacción de los receptores con el ADN.

Dosificación

- **Dosis Recomendada:** La dosis estándar es de 160 mg al día (cuatro cápsulas de 40 mg).
- **Modo de Administración:** Las cápsulas deben tomarse con o sin alimentos, a la misma hora cada día. Deben tragarse enteras, sin masticar ni abrir.

Conclusión sobre la Enzalutamida 40 mg

La enzalutamida es un tratamiento eficaz y bien tolerado para el cáncer de próstata avanzado resistente a la castración (CPRC). Su presentación en cápsulas de 40 mg facilita la dosificación y la adherencia al tratamiento por parte de los pacientes.

Beneficios Clave

- **Eficacia:** La enzalutamida ha demostrado ser eficaz en la ralentización de la progresión del cáncer de próstata, mejorando la supervivencia y la calidad de vida de los pacientes.
- **Mecanismo de Acción:** Al bloquear los receptores de andrógenos, impide la estimulación hormonal del crecimiento tumoral, lo que es crucial en el tratamiento del CPRC.
- **Facilidad de Uso:** La administración oral diaria y la posibilidad de tomar las cápsulas con o sin alimentos hacen que el tratamiento sea conveniente para los pacientes.

Consideraciones

- **Efectos Secundarios:** Aunque en general es bien tolerada, la enzalutamida puede causar efectos secundarios como fatiga, dolor de cabeza y sofocos, entre otros. Es fundamental que los pacientes estén bajo supervisión médica para manejar adecuadamente cualquier efecto adverso.
- **Interacciones Medicamentosas:** Es importante tener en cuenta las posibles interacciones con otros medicamentos. Los pacientes deben informar a sus médicos sobre todos los fármacos y suplementos que estén tomando.
- **Monitoreo Continuo:** El tratamiento con enzalutamida requiere un seguimiento regular para evaluar la respuesta del paciente y ajustar la dosis si es necesario.

Conclusión sobre la Enzalutamida 40 mg

La enzalutamida es un tratamiento eficaz y bien tolerado para el cáncer de próstata avanzado resistente a la castración (CPRC). Su presentación en cápsulas de 40 mg facilita la dosificación y la adherencia al tratamiento por parte de los pacientes.


Qca. Fca. Mariana Benitez
Reg. Prof. N° 3600
Jefe del Dpto. de Farmacia
Instituto Nacional del Cáncer

Beneficios Clave

- **Eficacia**: La enzalutamida ha demostrado ser eficaz en la ralentización de la progresión del cáncer de próstata, mejorando la supervivencia y la calidad de vida de los pacientes.
- **Mecanismo de Acción**: Al bloquear los receptores de andrógenos, impide la estimulación hormonal del crecimiento tumoral, lo que es crucial en el tratamiento del CPRC.
- **Facilidad de Uso**: La administración oral diaria y la posibilidad de tomar las cápsulas con o sin alimentos hacen que el tratamiento sea conveniente para los pacientes.

Consideraciones

- **Efectos Secundarios**: Aunque en general es bien tolerada, la enzalutamida puede causar efectos secundarios como fatiga, dolor de cabeza y sofocos, entre otros. Es fundamental que los pacientes estén bajo supervisión médica para manejar adecuadamente cualquier efecto adverso.
- **Interacciones Medicamentosas**: Es importante tener en cuenta las posibles interacciones con otros medicamentos. Los pacientes deben informar a sus médicos sobre todos los fármacos y suplementos que estén tomando.
- **Monitoreo Continuo**: El tratamiento con enzalutamida requiere un seguimiento regular para evaluar la respuesta del paciente y ajustar la dosis si es necesario.

Recomendaciones

Los pacientes que reciben enzalutamida deben seguir las indicaciones de su médico y asistir a todas las citas de seguimiento. La comunicación abierta con el equipo de salud es esencial para optimizar los resultados del tratamiento y manejar cualquier complicación que pueda surgir.

La enzalutamida representa un avance significativo en el manejo del cáncer de próstata avanzado, ofreciendo esperanza y mejor calidad de vida a muchos pacientes que enfrentan esta enfermedad.

Para más información, siempre es recomendable consultar a un profesional de la salud.

NIVOLUMAB 100 Y 400 MG

Introducción al Nivolumab (100 mg y 400 mg)

El nivolumab es un medicamento inmunoterapéutico utilizado en el tratamiento de varios tipos de cáncer. Se comercializa bajo el nombre de Opdivo y está disponible en presentaciones de 100 mg y 400 mg. A continuación, se ofrece una introducción detallada sobre este medicamento.

Uso y Mecanismo de Acción

Nivolumab es un anticuerpo monoclonal que pertenece a la clase de los inhibidores del punto de control inmunitario. Actúa bloqueando la proteína PD-1 (programmed cell death-1), una molécula que regula las respuestas del sistema inmunitario. Al inhibir PD-1, nivolumab permite que las células T del sistema inmunitario reconozcan y ataquen las células cancerosas de manera más efectiva.

Indicaciones

Nivolumab está indicado para el tratamiento de varios tipos de cáncer, incluyendo:

- Melanoma avanzado (tanto metastásico como no resecable).
- Cáncer de pulmón de células no pequeñas (CPCNP) avanzado.
- Cáncer renal avanzado.
- Linfoma de Hodgkin clásico recurrente o progresivo.
- Cáncer de cabeza y cuello de células escamosas.
- Cáncer urotelial avanzado.

Nobte
Qca. Fca. Mariana Benítez
Reg. Prof. N° 3600
Jefe del Dpto. de Farmacia
Instituto Nacional del Cáncer

Presentación y Administración

Nivolumab se presenta en frascos para inyección con las siguientes concentraciones:

- 100 mg/10 mL (10 mg/mL)
- 240 mg/24 mL (10 mg/mL)
- 400 mg/40 mL (10 mg/mL)

La dosificación y el esquema de administración pueden variar dependiendo del tipo de cáncer y de las características del paciente, pero generalmente se administra por vía intravenosa cada 2 a 4 semanas.

Descripción del Producto: Nivolumab (100 mg y 400 mg)

Nivolumab, comercializado bajo el nombre de Opdivo, es un medicamento inmunoterapéutico utilizado en el tratamiento de varios tipos de cáncer. Disponible en presentaciones de 100 mg y 400 mg, nivolumab es un anticuerpo monoclonal que actúa como inhibidor del punto de control inmunitario.

Características del Producto

- **Nombre Comercial:** Opdivo
- **Nombre Genérico:** Nivolumab
- **Forma Farmacéutica:** Solución para infusión intravenosa
- **Presentaciones:**
 - 100 mg/10 mL (10 mg/mL)
 - 240 mg/24 mL (10 mg/mL)
 - 400 mg/40 mL (10 mg/mL)

Composición

- **Principio Activo:** Nivolumab
- **Excipientes:** Sodio citrato dihidrato, ácido cítrico monohidrato, cloruro de sodio, polisorbato 80, agua para inyección. Los excipientes aseguran la estabilidad y la eficacia del medicamento.

Indicaciones

Nivolumab está indicado para el tratamiento de varios tipos de cáncer, incluyendo:

- Melanoma avanzado (metastásico o no resecable)
- Cáncer de pulmón de células no pequeñas (CPCNP) avanzado
- Cáncer renal avanzado
- Linfoma de Hodgkin clásico recurrente o progresivo
- Cáncer de cabeza y cuello de células escamosas
- Cáncer urotelial avanzado

Información Adicional

Antes de iniciar el tratamiento con nivolumab, es esencial realizar una evaluación médica completa y discutir los posibles beneficios y riesgos con el oncólogo. Informar al médico sobre cualquier condición médica preexistente y todos los medicamentos que el paciente esté tomando, incluidos suplementos y medicamentos de venta libre.


Qca. Fca. Mariana Benítez
Reg. Prof. N° 3600
Jefe del Dpto. de Farmacia
Instituto Nacional del Cáncer

Nivolumab representa un avance significativo en la inmunoterapia del cáncer, ofreciendo nuevas opciones de tratamiento para pacientes con tumores avanzados o resistentes a otros tratamientos.

Para más información sobre este medicamento y su uso, se recomienda consultar a un profesional de la salud.

Conclusión sobre Nivolumab 100 mg y 400 mg

Nivolumab, comercializado como Opdivo, es un tratamiento inmunoterapéutico revolucionario para varios tipos de cáncer avanzado. Disponible en presentaciones de 100 mg y 400 mg, nivolumab ha mostrado eficacia en mejorar la supervivencia y calidad de vida de pacientes con cánceres difíciles de tratar.

Beneficios Clave

- **Eficacia**: Nivolumab ha demostrado resultados positivos en el tratamiento de varios cánceres avanzados, incluyendo melanoma, cáncer de pulmón de células no pequeñas, cáncer renal, linfoma de Hodgkin, cáncer de cabeza y cuello, y cáncer urotelial.
- **Mecanismo de Acción**: Al inhibir la proteína PD-1, nivolumab potencia la respuesta inmunitaria del cuerpo contra las células cancerosas, permitiendo que las células T ataquen y destruyan el tumor de manera más efectiva.
- **Versatilidad**: La disponibilidad en diferentes dosificaciones (100 mg y 400 mg) permite ajustar el tratamiento según las necesidades específicas de cada paciente.

Consideraciones

- **Efectos Secundarios**: Aunque generalmente bien tolerado, nivolumab puede causar efectos secundarios, tanto comunes (fatiga, erupciones cutáneas, náuseas) como graves (inflamación de órganos internos). Es crucial el monitoreo constante por parte del equipo médico.
- **Supervisión Médica**: La administración intravenosa requiere un entorno clínico y supervisión por profesionales de la salud, asegurando la correcta dosificación y manejo de cualquier reacción adversa.
- **Evaluación Personalizada**: Antes de iniciar el tratamiento, se debe realizar una evaluación médica completa para determinar la idoneidad del paciente y personalizar el enfoque terapéutico.

Recomendaciones

Los pacientes deben mantener una comunicación abierta y regular con su equipo de salud, informando sobre cualquier síntoma inusual o preocupante. La adherencia al régimen de tratamiento y la asistencia a todas las citas de seguimiento son esenciales para maximizar los beneficios de nivolumab y manejar adecuadamente cualquier complicación.

En conclusión, nivolumab representa un avance significativo en la lucha contra el cáncer, ofreciendo una nueva esperanza para pacientes con tumores avanzados o resistentes a tratamientos convencionales. Su capacidad para activar el sistema inmunitario del paciente lo convierte en una opción terapéutica valiosa en la oncología moderna.

Para obtener más información y detalles específicos sobre el uso de nivolumab, se recomienda consultar a un profesional de la salud.


Qca. Fca. Mariana Benítez
Reg. Prof. N° 3600
Jefe del Dpto. de Farmacia
Instituto Nacional del Cáncer

Ipilimumab 50 mg

Introducción

Ipilimumab, comercializado bajo el nombre de Yervoy, es un anticuerpo monoclonal utilizado en la inmunoterapia del cáncer. Actúa como un inhibidor de los puntos de control inmunitarios, específicamente dirigido contra la proteína CTLA-4 (antígeno 4 de los linfocitos T citotóxicos). Este medicamento se emplea en el tratamiento de varios tipos de cáncer, principalmente el melanoma avanzado.

Indicaciones

Ipilimumab está indicado para el tratamiento de:

- Melanoma avanzado (metastásico o no resecable).
- Melanoma adyuvante en pacientes con ganglios linfáticos positivos después de una resección completa.
- Carcinoma de células renales avanzado en combinación con nivolumab.
- Carcinoma de pulmón de células no pequeñas avanzado, en combinación con nivolumab y quimioterapia.

Composición

Cada frasco de ipilimumab contiene:

- **Principio Activo:** Ipilimumab 50 mg por frasco.
- **Excipientes:** Sodio cloruro, manitol, trometamina, ácido clorhídrico (para ajuste de pH), polisorbato 80, agua para inyección.

Presentación

Ipilimumab se presenta en forma de solución para infusión intravenosa en los siguientes envases:

- **Frasco de 50 mg/10 mL (5 mg/mL):** Solución transparente a opalescente, de incolora a amarillo pálido.
- **Frasco de 200 mg/40 mL (5 mg/mL):** Solución transparente a opalescente, de incolora a amarillo pálido.

Administración

- **Dosificación:** La dosis y el esquema de administración varían según la indicación y la combinación con otros medicamentos. Generalmente, se administra una infusión intravenosa cada 3 semanas.
- **Modo de Administración:** Ipilimumab se administra mediante infusión intravenosa en un entorno clínico, bajo la supervisión de profesionales de la salud.

Efectos Secundarios

Ipilimumab puede causar efectos secundarios, que van desde leves a graves. Los más comunes incluyen:

- Fatiga
- Diarrea
- Prurito
- Erupciones cutáneas
- Náuseas

Los efectos secundarios graves pueden involucrar inflamación de órganos internos (colitis, hepatitis, endocrinopatías) y requieren una vigilancia médica estrecha.


Qca. Fca. Mariana Benitez
Reg. Prof. N° 3600
Jefe del Dpto. de Farmacia
Instituto Nacional del Cáncer

Conclusión

Ipilimumab representa un avance significativo en la inmunoterapia del cáncer, especialmente en el tratamiento del melanoma avanzado y otros tipos de cáncer en combinación con otros inmunoterápicos. Su mecanismo de acción, que potencia la respuesta inmunitaria del cuerpo contra las células cancerosas, ha demostrado mejorar la supervivencia y la calidad de vida de muchos pacientes.

Beneficios Clave:

- **Eficacia:** Ha mostrado una mejora en la supervivencia en pacientes con melanoma avanzado y otros cánceres.
- **Inmunoterapia:** Potencia la respuesta del sistema inmunitario, ofreciendo una alternativa a la quimioterapia tradicional.
- **Versatilidad:** Eficaz en monoterapia y en combinación con otros inmunoterápicos.

Consideraciones:

- **Efectos Secundarios:** Aunque es efectivo, ipilimumab puede causar efectos secundarios graves, que requieren un manejo y monitoreo adecuados.
- **Supervisión Médica:** Es crucial la administración y el seguimiento en un entorno clínico para manejar posibles reacciones adversas.

Ipilimumab ha transformado el enfoque del tratamiento del cáncer, proporcionando una opción valiosa y eficaz para pacientes con cánceres avanzados. Para obtener más información y detalles específicos sobre su uso, se recomienda consultar a un profesional de la salud.

DESCRIPCION DEL BIEN

Ipilimumab 50 mg es un medicamento utilizado en el tratamiento del cáncer, específicamente aprobado para el melanoma metastásico. Se presenta en forma de solución concentrada para perfusión intravenosa.

El ingrediente activo en ipilimumab es un anticuerpo monoclonal humano que se dirige al receptor de antígeno citotóxico T linfocito 4 (CTLA-4), una proteína que inhibe la respuesta inmunitaria. Al bloquear CTLA-4, ipilimumab ayuda a activar las células T del sistema inmunitario para que ataquen y destruyan las células cancerosas.

Este medicamento se administra generalmente en combinación con otros tratamientos para el cáncer o después de otros tratamientos no han tenido éxito. Es fundamental que la administración de ipilimumab sea realizada por personal médico especializado debido a la necesidad de monitoreo riguroso y la posibilidad de efectos secundarios graves relacionados con la respuesta inmunitaria, como reacciones autoinmunes y efectos adversos gastrointestinales, cutáneos, hepáticos y endocrinos.

Ipilimumab representa un avance significativo en el tratamiento del melanoma metastásico al aprovechar el sistema inmunitario del paciente para combatir el cáncer.

Abemaciclib 150 mg

Indicación:

Abemaciclib está indicado para el tratamiento de adultos con cáncer de mama avanzado o metastásico positivo para receptores hormonales (HR+) y negativo para el receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER2-). Se utiliza en combinación con terapia hormonal o como monoterapia en pacientes que han recibido previamente terapia endocrina y quimioterapia.

Composición:

Cada tableta de abemaciclib contiene:

- Ingrediente activo: 150 mg de abemaciclib.
- Excipientes: Lactosa monohidrato, celulosa microcristalina, croscarmelosa sódica, sílice coloidal anhidra, estearato de magnesio, hidroxipropilcelulosa, hipromelosa, dióxido de titanio (E171), macrogol 400, óxido de hierro amarillo (E172).


Qca. Fca. Mariana Benitez
Reg. Prof. N° 3600
Jefe del Dpto. de Farmacia
Instituto Nacional del Cáncer

Presentación:

Abemaciclib se presenta en forma de tabletas recubiertas. Las tabletas son de color amarillo y ovaladas, con la identificación de la dosificación grabada en un lado. Generalmente, se empaquetan en blísteres o frascos con diferentes cantidades de tabletas, dependiendo del proveedor y la región.

Presentación del Producto: Abemaciclib 150 mg

Forma Farmacéutica: Tabletadas recubiertas con película.

Descripción del Producto:

- **Color y Forma:** Tabletadas ovaladas de color amarillo.
- **Grabado:** Cada tableta tiene la identificación de la dosificación grabada en un lado, generalmente con el código "Lilly" y el número "150" para indicar la dosis.

Envases Disponibles:

- **Blísteres:** Las tabletas pueden venir empaquetadas en blísteres de aluminio para protegerlas de la humedad y la luz.
- **Fascos:** Alternativamente, pueden estar disponibles en frascos de plástico o vidrio, con una tapa de seguridad para niños. Estos frascos también incluyen un desecante para mantener la estabilidad del producto.

Cantidad por Envase:

- Los envases suelen contener 14, 21, 28, o 30 tabletas, dependiendo de las recomendaciones del fabricante y las regulaciones del mercado local.

Etiqueta y Empaque:

- La etiqueta del envase proporciona información importante, incluyendo el nombre del medicamento (Abemaciclib), la dosis (150 mg), la cantidad de tabletas, el nombre del fabricante, la fecha de vencimiento y el número de lote.
- El empaque externo generalmente incluye un prospecto con información detallada sobre el medicamento, indicaciones, dosis recomendada, posibles efectos secundarios, interacciones medicamentosas y precauciones.

Conclusión

Abemaciclib 150 mg se presenta en tabletas recubiertas diseñadas para facilitar la administración oral y asegurar la estabilidad del medicamento. La disponibilidad en diferentes tipos de envases permite una elección adecuada para diferentes necesidades de tratamiento y facilita el cumplimiento de las normas de seguridad y conservación.


Qca. Fca. Mariana Benitez
Reg. Prof. N° 3600
Jefe del Dpto. de Farmacia
Instituto Nacional del Cáncer