

Stivarga® (Regorafenib)



¿Qué es y para qué se utiliza?

Stivarga® (regorafenib) está indicado para el tratamiento de pacientes adultos con:

- **Cáncer colorrectal metastásico** que han sido previamente tratados con las terapias disponibles o no se les considera candidatos adecuados a dichas terapias.
- **Tumores del estroma gastrointestinal** irsecables o metastásicos que progresaron durante el tratamiento previo con imatinib y sunitinib o son intolerantes al mismo.

Nombres y presentaciones comerciales disponibles en nuestro hospital

Stivarga® 40 mg comprimidos recubiertos con película.

Comprimidos recubiertos con película de color rosa claro y forma oval, de 16 mm de largo y 7 mm de ancho, marcados con "BAYER" en una cara y "40" en la otra.

¿Cómo se debe conservar?

Conservar en el embalaje original para protegerlo de la humedad.

Conservar el frasco perfectamente cerrado y mantener el desecante en el frasco.

¿Cómo se administra?

Stivarga® es para uso por vía oral.

Stivarga® debe tomarse todos los días a la misma hora. Los comprimidos deben tomarse enteros con agua **después de una comida ligera** con un contenido menor del 30% en grasa.

La dosis recomendada de regorafenib es 160 mg (4 comprimidos de 40 mg), administrados una vez al día durante 3 semanas, seguidas de 1 semana sin tratamiento. Este período de 4 semanas se considera un ciclo de tratamiento.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28	
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X								

Descanso

¿Qué hacer si se olvida una dosis?



En caso de omisión de una dosis, el paciente debe tomarla ese mismo día en cuanto se acuerde, pero no debe tomar una dosis doble el mismo día para compensar una dosis olvidada.

¿Qué efectos adversos pueden aparecer durante el tratamiento?

Las reacciones adversas más graves en los pacientes tratados con Stivarga® son lesión hepática grave, hemorragia y perforación gastrointestinal.

Las reacciones adversas más frecuentemente observadas son astenia/fatiga, reacción cutánea mano-pie, diarrea, disminución del apetito y de la ingesta de alimentos, hipertensión, disfonía e infección.



Uso de otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento. Esto incluye los adquiridos sin receta o los de venta libre, como vitaminas, suplementos dietéticos o medicamentos a base de plantas.

Informe a su médico en particular si está tomando alguno de los de esta lista o cualquier otro medicamento:

- Ketoconazol, itraconazol, posaconazol y voriconazol
- Ácido mefenámico, diflunisal y ácido niflúmico
- Rifampicina, claritromicina, telitromicina
- Fenitoína, carbamazepina o fenobarbital
- Metotrexato
- Rosuvastatina, fluvastatina, atorvastatina
- Warfarina o fenprocumón,
- Hierba de San Juan

Excipientes de declaración obligatoria

Cada dosis diaria de 160 mg contiene sodio y lecitina

Advertencias

Embarazo

Informe a su médico si cree que está embarazada, podría estarlo o tiene intención de quedarse embarazada, ya que Stivarga® no debe usarse durante el embarazo a menos que sea claramente necesario. Su médico comentará con usted los posibles riesgos de tomar Stivarga® durante el embarazo.

Evite quedarse embarazada durante el tratamiento con Stivarga®, ya que este medicamento puede dañar al bebé nonato.

Lactancia

No debe dar el pecho a su bebé durante el tratamiento con Stivarga®, ya que este medicamento puede interferir con el crecimiento y el desarrollo del bebé. Informe a su médico si está dando el pecho o tiene intención de hacerlo.

**ESTE FOLLETO NO SUSTITUYE AL PROSPECTO,
Solo pretende ser un resumen para ayudar al paciente con su tratamiento**

**SI POR CUALQUIER RAZÓN LE SOBРАН MEDICAMENTOS,
DEVUELVALOS POR FAVOR AL SERVICIO DE FARMACIA.**