

## Vargatef® (Nintedanib)



### ¿Qué es y para qué se utiliza?

Vargatef® está indicado en combinación con docetaxel para el tratamiento de pacientes adultos con **cáncer de pulmón** localmente avanzado, metastásico o localmente recurrente después de la quimioterapia.

### Nombres y presentaciones comerciales disponibles en nuestro hospital

Vargatef® 100 mg cápsulas blandas. Cápsulas de gelatina blanda oblongas, opacas y de color melocotón, grabadas en un lado en color negro con el logotipo de la empresa Boehringer Ingelheim y "100"

Vargatef® 150 mg cápsulas blandas. Cápsulas de gelatina blanda oblongas, opacas y de color marrón, grabadas en un lado en color negro con el logotipo de la empresa Boehringer Ingelheim y "150".

### ¿Cómo se debe conservar?

No conservar a temperatura superior a 25°C. Debe conservarse en el embalaje original para protegerlo de la humedad.

No utilice este medicamento si observa que el blíster que contiene las cápsulas está abierto o que una cápsula está rota.

### ¿Cómo se administra?

La dosis recomendada es de **4 cápsulas al día, 2 cápsulas por la mañana y 2 por la noche**. Las cápsulas deben tomarse aproximadamente a la misma hora cada día; administrado aproximadamente con 12 horas de diferencia **los días del 2 al 21 de un ciclo de tratamiento estándar con docetaxel cada 21 días**.

Vargatef® no se debe tomarse el mismo día en el que se administre la quimioterapia con docetaxel (= día 1).

Trague las cápsulas enteras con agua, sin masticarlas ni partirlas. Se recomienda tomar las cápsulas **con alimentos**, es decir, durante las comidas o inmediatamente antes o después de las mismas.



### ¿Qué hacer si se olvida una dosis?

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas. Tome su dosis siguiente de Vargatef® según la pauta establecida a la siguiente hora programada y a la dosis recomendada por su médico o farmacéutico.

### ¿Qué efectos adversos pueden aparecer durante el tratamiento?

Entre los efectos adversos más frecuentes asociados al tratamiento con Vargatef® se encuentran: diarrea, sensación de dolor, adormecimiento y/o sensación de hormigueo



en los dedos de las manos o de los pies (*neuropatía periférica*), náuseas, vómitos, dolor en el estómago (abdomen), hemorragia, reducción en el número de glóbulos blancos (*neutropenia*), inflamación de las membranas mucosas que revisten el tubo digestivo, incluidas llagas en la boca y aparición de úlceras (*mucositis, incluida estomatitis*), erupción, disminución del apetito, desequilibrio electrolítico, aumento de los valores de las enzimas hepáticas (alanina aminotransferasa, aspartato aminotransferasa, fosfatasa alcalina en sangre), que se detecta en los análisis de sangre.

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

### **Uso de otros medicamentos**

Ketoconazol (utilizado para tratar las infecciones por hongos) y eritromicina (utilizada para tratar las infecciones bacterianas) pueden aumentar el riesgo de sufrir efectos adversos.

Rifampicina (un antibiótico utilizado para tratar la tuberculosis), carbamazepina, fenitoína (utilizadas para tratar las convulsiones) y hierba de San Juan (una planta medicinal utilizada para tratar la depresión) pueden reducir el efecto de Vargatef®.

No tome ningún otro medicamento, suplemento dietético o producto natural sin consultar antes con su médico o farmacéutico.

### **Excipientes de declaración obligatoria**

Las cápsulas contienen lecitina de soja. Si es alérgico a los cacahuetes o a la soja, no tome este medicamento.

### **Advertencias**

segunda toma de anticoncepción, mientras tomen Vargatef® y durante al menos tres meses después de finalizar el tratamiento.

### **Lactancia:**

Se desconoce si el medicamento pasa a la leche materna y puede causar daños al lactante. Por lo tanto, las mujeres no deben dar el pecho a su bebé mientras sigan un tratamiento con Vargatef®.

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

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