

## Mavenclad® (cladribina)

### ¿Qué es y para qué se utiliza?

Mavenclad® está indicado para el tratamiento de pacientes adultos con esclerosis múltiple recurrente muy activa definida mediante características clínicas o de imagen.

### Nombres y presentaciones comerciales disponibles en nuestro hospital

Mavenclad® 10 mg comprimidos.

Comprimidos blancos, redondos, grabados con "C" en una cara y "10" en la otra.

### ¿Cómo se debe conservar?

Este medicamento no requiere condiciones especiales de conservación (sin pasar los 30°C). Conservar en embalaje original para protegerlo de la humedad.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el blíster y en la caja después de CAD.

### ¿Cómo se administra?

Mavenclad® se administra vía oral. Los comprimidos se deben tomar con agua y tragarse sin masticar aproximadamente a la misma hora cada día. Los comprimidos se pueden tomar con o sin alimentos.

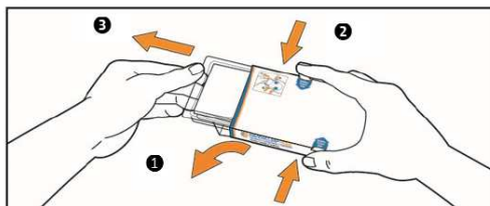
Se le administrará Mavenclad® en forma de dos cursos de tratamiento a lo largo de dos años.

Cada curso de tratamiento consiste en dos fases de tratamiento de 1 semana cada una, separadas por un mes al inicio cada año de tratamiento. Una semana de tratamiento consiste en cuatro o cinco días en los que recibirá uno o dos comprimidos al día en función del peso del paciente. Tome los comprimidos prescritos por su médico:

Número total de comprimidos por semana de tratamiento	Día 1	Día 2	Día 3	Día 4	Día 5
4	1	1	1	1	0
5	1	1	1	1	1
6	2	1	1	1	1
7	2	2	1	1	1
8	2	2	2	1	1
9	2	2	2	2	1
10	2	2	2	2	2

### Cómo manipular el embalaje y cómo tomar los comprimidos

- Asegúrese de que sus manos estén limpias y secas antes de tomar el o los comprimidos.
- Coja la caja con las instrucciones de apertura hacia arriba. **Precaución:** no extraiga la bandeja de la caja.



- Los comprimidos deben tragarse enteros y no se deben masticar ni dejar que se disuelvan en la boca. Evite tocarse la nariz, los ojos y otras partes del cuerpo.
- Lávese bien las manos con agua y jabón después de tomar los comprimidos.
- Conserve los comprimidos en el blíster hasta la siguiente dosis. No extraiga los comprimidos del blíster hasta el momento de tomarlos. No guarde los comprimidos en un envase diferente

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

Una dosis olvidada debe tomarse en cuanto se recuerde, en el mismo día, de acuerdo con la pauta de tratamiento. Una dosis olvidada no debe tomarse junto con la siguiente dosis programada al día siguiente. En caso de una dosis olvidada, el paciente debe tomarla al día siguiente, y ampliar el número de días de esa semana de tratamiento. Si se olvidan dos dosis consecutivas, se aplica la misma regla y el número de días de la semana de tratamiento se amplía en dos días.

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

Algunos efectos adversos que pueden aparecer durante el tratamiento con Mavenclad® son: disminución del número de glóbulos blancos (linfopenia) que puede aumentar el riesgo de contraer una infección (herpes zóster), erupción en la piel y caída del cabello.

Avisé a su médico en caso de aparición de alguno de estos síntomas u otros no mencionados.

### ***Uso de otros medicamentos***

Se recomienda que la administración de cualquier otro medicamento por vía oral se separe de la de Mavenclad® por lo menos tres horas durante el número limitado de días de administración de Cladribina.

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento.

### ***Excipientes:***

Contiene sorbitol

### ***Advertencias***

Embarazo: Las mujeres en edad fértil deben evitar el embarazo mediante el uso de métodos anticonceptivos efectivos durante el tratamiento con cladribina y por lo menos hasta seis meses después de la última dosis.

Los pacientes varones deben tomar precauciones para evitar el embarazo de su pareja durante el tratamiento con cladribina y por lo menos hasta seis meses después de la última dosis.

Lactancia: Durante el tratamiento con Mavenclad® y hasta una semana después de la última dosis la lactancia materna está contraindicada.

**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.**