

# **FOLLETO DE INFORMACION AL PACIENTE**

## **TAXUS COMPRIMIDOS 20 mg**

---

Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este medicamento. Contiene información importante acerca de su tratamiento. Si tiene cualquier duda o no está segura de algo pregunte a su médico o farmacéutico. Guarde este folleto puede necesitar leerlo nuevamente

### **COMPOSICIÓN:**

- Principio Activo: Citrato de Tamoxifeno 30,34 mg (equivalente a 20 mg de Tamoxifeno)
- Excipientes: Lactosa monohidrato, Almidón de maíz, Estearato de Magnesio, Celulosa microcristalina, Povidona.

### **PRESENTACIÓN:**

Envase Conteniendo 30 comprimidos.

### **INDICACIONES:**

Tratamiento paliativo del carcinoma de mama avanzado en mujeres posmenopáusicas. Las pacientes con tumores que presentan receptores estrogénicos tienen mas posibilidades de responder a la droga; aquellas con un análisis negativo reciente de actividad ligadora de receptores no tienen posibilidades de beneficiarse. Aunque pocas mujeres premenopáusicas han respondido a este agente, éste es más efectivo en las enfermas que con posmenopáusicas desde hace varios años, presentan metástasis en los tejidos blandos más que en los huesos, y han recibido beneficios de la terapia hormonal previa. Indicado como profilaxis del cáncer de mama en pacientes de alto riesgo que cumplan con los requisitos para ingresar a un protocolo de quimioprevención.

### **CLASIFICACIÓN:**

Antiestrogénico no esferoidal.

### **ADVERTENCIAS:**

El Tamoxifeno puede tener actividad oncogénica en animales, esta posibilidad debe ser considerada en humanos. Usa con precaución en pacientes con leucopenia y trombocitopenia.

No administrar a niños menores de 12 años sin indicación médica.

### **CONTRAINDICACIONES:**

No debe ser usado en el embarazo, ya que la seguridad de uso no ha sido establecida.

## **FOLLETO DE INFORMACION AL PACIENTE** **TAXUS COMPRIMIDOS 20 mg**

---

### **REACCIONES ADVERSAS:**

Las reacciones adversas más frecuentes incluyen oleadas de calor, náuseas y vómitos, que pueden ocurrir aproximadamente en el 25% de las pacientes y rara vez son lo bastante severas para requerir el cese del tratamiento. Irregularidades menstruales, hemorragia vaginal, prurito vulvas y dermatitis son menos frecuentes. El dolor en tumores, especialmente metástasis óseas, así como los brotes locales de enfermedad caracterizados por aumento de tamaño y marcado eritema de las lesiones, se asocian a veces con buenas respuestas. Otros efectos desfavorables infrecuentes son hipercalcemia, embolia pulmonar, mareos, cefalea, trombocitopenia leve a moderada y leucopenia.

### **POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN:**

La dosis recomendada es de 20 a 40 mg diarios por vía oral en dos tomas. Las respuestas objetivas se producen generalmente en 4 a 10 semanas, pero pueden demorarse varios meses en pacientes con metástasis óseas.

### **SOBREDOSIFICACIÓN:**

No se ha observado casos de sobredosis aguda en humanos, en animales se ha observado con dosis altas dificultad respiratoria y convulsiones. El tratamiento debería ser sólo sintomático.

**No repita el tratamiento sin indicación médica  
No recomiende este medicamento a otra persona.**