

Nº Ref.:RR978435/18 GZR/DVM/shl

#### **RESOLUCIÓN EXENTA RW Nº 5977/18**

Santiago, 23 de marzo de 2018

**VISTO ESTOS ANTECEDENTES:** la Resolución Exenta RW Nº 3595 de fecha 18 de febrero de 2018, por la que se autorizó nuevo texto de folleto de información al paciente para el producto farmacéutico GEMCIMIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 1g/26,3 mL, Registro Sanitario N° F-21165/14, concedido a Hospira Chile Ltda.;

**CONSIDERANDO:** Que la rectificación solicitada, ha sido motivada por error en el origen de la solicitud de modificación; y

**TENIENDO PRESENTE:** las disposiciones del artículo 96º del Código Sanitario; el Reglamento del Sistema Nacional de Control de Productos Farmacéutico, aprobado por el Decreto Supremo Nº 3 de 2010 del Ministerio de Salud; en uso de las facultades que me confieren los artículos 59º letra b) y 61º letra b), del Decreto con Fuerza de Ley Nº 1, de 2005 y las facultades delegadas por la Resolución Exenta Nº 292 de 12 de febrero de 2014 del Instituto de Salud Pública de Chile, dicto la siguiente:

### RESOLUCIÓN

1.- **RECTIFÍCASE** la Resolución Exenta RW Nº 3595 de fecha 18 de febrero de 2018, referencia Nº MT954285, en el siguiente sentido:

Donde dice: Paclitaxel frente a Gemcitabina más Carboplatino.

Debe decir: Paclitaxel frente a Gemcitabina más Paclitaxel.

ANÓTESE Y COMUNÍQUESE

Q.F. PATRICIA CARMONA SEPÚLVEDA

JEFA SUBDEPARTAMENTO REGISTRO Y AUTORIZACIONES SANITARIAS DEPARTAMENTO AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

DISTRIBUCION INTERESADO UCD

IID PI

MINISTRO

DE FE

EASSNER HUBBLY MERLY AFAK

AGENCIA NACIONAL DE ME

Transcrito Fielmente Ministro de Fe



Nº Ref.:MT954285/17

FKV/DVM/shl

## **RESOLUCIÓN EXENTA RW Nº 3595/18**

Santiago, 19 de febrero de 2018

VISTO ESTOS ANTECEDENTES: la solicitud de D. Rodrigo Moreno Lagos, Responsable Técnico y D. Ricardo Muza Galarce, Representante Legal de Hospira Chile Ltda., ingresada bajo la referencia Nº MT954285, de fecha de 19 de diciembre de 2017, mediante la cual solicita modificación del folleto de información al paciente para el producto farmacéutico GEMCIMIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 1g/26,3 mL (GEMCITABINA), Registro Sanitario Nº F-21165/14;

#### CONSIDERANDO:

PRIMERO: que, mediante la presentación de fecha 19 de diciembre de 2017, se solicitó modificación del texto del folleto de información al paciente para el registro sanitario Nº F-21165/14 del producto farmacéutico GEMCIMIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 1g/26,3 mL (GEMCITABINA).

SEGUNDO: que, consta el pago de los derechos arancelarios correspondientes, mediante el comprobante de recaudación Nº 2017121960733227, emitido por Tesorería General de la República con fecha 19 de diciembre de 2017; y

TENIENDO PRESENTE: las disposiciones del artículo 96º del Código Sanitario; del Reglamento del Sistema Nacional de Control de Productos Farmacéuticos, aprobado por el Decreto Supremo Nº 3 de 2010 del Ministerio de Salud; en uso de las facultades que me confieren los artículos 59º letra b) y 61º letra b), del Decreto con Fuerza de Ley Nº 1, de 2005 y las facultades delegadas por la Resolución Exenta 292 de 12 de febrero de 2014 del Instituto de Salud Pública de Chile, dicto la siguiente:

## RESOLUCIÓN

- 1.- AUTORÍZASE el texto de folleto de información al paciente para el producto farmacéutico GEMCIMIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 1g/26,3 mL (GEMCITABINA), registro sanitario Nº F-21165/14, concedido a Hospira Chile Ltda., el cual debe conformar al anexo timbrado de la presente resolución, copia del cual se adjunta a ella para su cumplimiento.
- 2.- DÉJASE ESTABLECIDO que la información evaluada en la solicitud para la aprobación de esta modificación al registro sanitario, corresponde a la entregada por el solicitante, el cual se hace responsable de la veracidad de los documentos que adjunta, conforme a lo dispuesto en el Art.210° del Código Penal y que la información proporcionada deberá estar a disposición de la Autoridad Sanitaria, para su verificación, cuando ésta lo requiera.

3.- DÉJASE ESTABLECIDO que el titular del registro tendrá un plazo de 6 meses a contar de la fecha de la presente resolución para actualizar la información en los anexos del registro que así lo requieran, sin necesidad de solicitar expresamente esta modificación al Instituto.

JEFA (S) SUBDEPTO. REGISTRO Y AUTORIZACIONES SANITARIAS AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

Q.F. ANDREA PANDO SEISDEDOS

JEFA (S) SUBDEPARTAMENTO REGISTRO Y AUTORIZACIONES SANITARIAS **DEPARTAMENTO AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS** INSTITUTO DE SALUD PÚBLICA DE CHILE

critt/Fielme inistro de Fie

UD PI

MINISTRO DE FE Tran

Au Marathon 1,000 Nuñoa Santiago Casilla 48 Comeo 21 - Codigo Postal 7780050 Messa Cammat (5co 22575 51 01 informaciones (S6) 1/875 S2 OI

www.ispch.cl

REG. ISP N° F-21165/14

OFICINA MODIFICACIONES

2 2 FEB 2018

Nº Ref .: 17954285/17 N° Registro: F-2/1/65

## FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE GEMCIMIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 1 g/26,3 mL FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE GEMCIMIRA® SOLUCIÓN INYECTABLE 1g/26,3 mL GEMCIMIRA® SOLUCION INVECTABLE 200 mg/5,3 mL (Gemcitabina clorhidrato)

## Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este medicamento:

- Este folleto contiene un resumen de información importante acerca de su tratamiento.
- Guarde este folleto. Tal vez quiera volver a leerlo.
- Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo, pregunte a su doctor o químico-farmacéutico.
- Verifique que este medicamento corresponda exactamente al indicado por su médico.

## 1. COMPOSICIÓN

Cada frasco ampolla de GEMCIMIRA\* 200 mg contiene: Clorhidrato de Gemcitabina equivalente a 200 mg de Gemcitabina.

Cada frasco ampolla de GEMCIMIRA\* 1.000 mg contiene:

Clorhidrato de Gemcitabina equivalente a 1.000 mg de Gemcitabina. DEPARTAMENTO AGENCIA NACIONAL DE MEDICAMENTOS SUBDEPTO. REGISTRO Y AUTORIZACIONES SANITARIAS

### 2. CLASIFICACIÓN

Agente antineoplásico

#### 3. INDICACIONES

Cáncer pulmonar de células no pequeñas:

GEMCIMIRA® está indicado en pacientes con cáncer pulmonar de células no pequeñas localmente avanzado o metastásico.

Cáncer de páncreas: GEMCIMIRA® está indicado como tratamiento de primera línea en pacientes con adenocarcinoma pancreático localmente avanzado o metastásico. GEMCIMIRA® también está indicado para pacientes con cáncer pancreático refractario a 5-FU

Cáncer de vejiga: GEMCIMIRA® está indicado, sola o en combinación con cisplatino, en el tratamiento de cáncer de vejiga avanzado o metastático.

Cáncer de ovario: GEMCIMIRA®, en combinación con carboplatino, está indicado en el tratamiento de pacientes con carcinoma epitelial ovárico recurrente que han recaído después de un mínimo 6 meses de finalizado un tratamiento basado en un platino.

Cáncer de mamas: GEMCIMIRA® en combinación con paclitaxel, está indicada en el tratamiento de pacientes con cáncer de mama metastásico o localmente avanzado, no

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

Página 1 de 17

### REG. ISP Nº F-21165/14

# FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE GEMCIMIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 1 g/26,3 mL

resecable, que han recaído después de quimioterapia adyuvante/neoadyuvante o como monoterapia luego de otra quimioterapia para enfermedad metastásica. El tratamiento quimioterapéutico previo deberá haber contenido una antraciclina a no ser que ésta estuviera clínicamente contraindicada.

### 4. DOSIS Y MÉTODO DE EMPLEO

Gemcitabina debe ser prescrita por un especialista con experiencia en terapia antineoplásica.

ovanyskojčinas akir ili, mili ir jalimininininin indonema statilik ora evenska ritutita viv

Cáncer de vejiga: Administración en combinación: Se recomienda una dosis de gencitabina de 1 000 mg/m², administrada en perfusión intravenosa de 30 minutos. Dicha dosis deberá ser administrada los días primero, octavo y decimoquinto (1,8 y 15) de cada ciclo de 28 días en combinación con cisplatino. La dosis recomendada de cisplatino es de 70 mg/m² administrada el día primero, a continuación de la gencitabina, o el día segundo de cada ciclo de 28 días. A continuación se repite este ciclo de 4 semanas. La reducción de la dosis durante un ciclo o en cada ciclo nuevo se realiza según el grado de toxicidad experimentado por el paciente.

Cáncer de pánereas: La dosis recomendada de gemcitabina es 1.000 mg/m², administrados en perfusión intravenosa de 30 minutos. Esta dosis debe administrarse semanalmente durante siete semanas seguidas de una semana de descanso. Los ciclos siguientes serán de administración semanal durante tres semanas consecutivas seguidas de una semana de descanso. La reducción de la dosis durante un ciclo o en cada ciclo nuevo se realiza según el grado de toxicidad experimentado por el paciente.

Cáncer de pulmón no microcítico:

Administración en monoterapia: La dosis recomendada de gemcitabina es de 1.000 mg/m², administrados en perfusión intravenosa de 30 minutos. Esta dosis se administrará semanalmente durante tres semanas seguidas de una semana de descanso. A continuación se repite este ciclo de 4 semanas. La reducción de la dosis durante un ciclo o en cada ciclo nuevo se realiza según el grado de toxicidad experimentado por el paciente.

Administración en combinación: Se recomienda la administración de gemcitabina de 1.250 mg/m² de superficie corporal, administrados en perfusión infusiónperfusión intravenosa de 30 minutos, los días primero y octavo (1 y 8) de cada ciclo de 21 días. La reducción de la dosis durante un ciclo o en cada ciclo nuevo se realiza según el grado de toxicidad experimentado por el paciente.

Se ha utilizado cisplatino en dosis entre 75-100 mg/m² una vez cada 3 semanas.

# Cáncer de mama:

\$ E-1465 \$ 775 \$ 1 4

Administración en combinación: Se recomienda la administración de gemcitabina en combinación con paclitaxel, administrando en primer lugar paclitaxel (175 mg/m²), el día 1 del ciclo, en perfusión intravenosa de aproximadamente 3 horas, seguido por gemcitabina (1.250 mg/m²), administrada en perfusión intravenosa de 30 minutos, los días primero y

FOLLETO DE INFOFMACIÓN AL PACIENTE

# FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE GEMCIMIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 1 g/26,3 mL

octavo (1 y 8) de cada ciclo de 21 días. La reducción de la dosis durante un ciclo o en cada ciclo nuevo se realiza según el grado de toxicidad experimentado por el paciente. Los pacientes deberán tener un recuento absoluto de granulocitos de al menos 1.500 x 106/L antes de iniciar un nuevo ciclo de gemcitabina en combinación con paclitaxel.

The engine protonic transplant received an expension with the process of the proton of the final of

#### Cáncer de ovario:

signatifications is

Cancer de ovario:

Administración en combinación: En combinación con carboplatino, se recomienda una dosis de gemcitabina de 1.000 mg/m² administrada en perfusión intravenosa de 30 minutos los días primero y octavo días 1 y 8) de cada ciclo de 21 días. Carboplatino se administrará después de gemcitabina el día primero (día 1) a una dosis tal que el Área Bajo la Curva (AUCABC) sea de 4,0 mg/mL-min. La reducción de la dosis durante un ciclo o en cada ciclo nuevo se realiza según el grado de toxicidad experimentado por el paciente.

Monitorización y modificación de la dosis en fundón de la toxicidad Modificación de la dosis en función de la toxicidad hematológica

Se deben realizar exámenes físicos periódicos así como chequeos de la función renal y hepática para detectar toxicidad no hematológica. La reducción de la dosis durante un ciclo o en cada ciclo nuevo puede realizarse según el grado de toxicidad experimentado por el paciente. En general, para una toxicidad no hematológica grave (Grado 3 60 4), excepto náuseas/vómitos, se debe suspender o reducir el tratamiento con gemcitabina dependiendo de la opinión del médico a cargo del tratamiento, hasta que la toxicidad se haya resuelto.

Cuando se ajusta la dosis de cisplatino, carboplatino y paclitaxel en caso de terapia combinada, consulte la ficha técnica correspondiente.

Modificación de la dosis en función de la toxicidad hematológica

Inicio de un ciclo: Para todas las indicaciones, los pacientes deben ser monitorizados antes de cada dosis para un recuento de plaquetas y de granulocitos. Los pacientes deben tener un recuento total de granulocitos de al menos 1500 (x 106/L) y un recuento de plaquetas de  $100.000 (x 10^6/1)$  antes del inicio de cada ciclo.

Dentro de un ciclo: La modificación de la dosis de gemeitabina dentro de un ciclo debe realizarse de acuerdo a las siguientes tablas: EN 1988 De **Sain Bliff, propriet**er gebeure gebeur bestellt in der bei

Modificación de la d pulmón no microc	ítico (CPN	meitabina dentro de un ciclo ¡ (M) y páncreas, administrado ombinación de cisplatino	en monoterapia o en
Recuento total de granulocitos (x 10 <sup>6</sup> /L)			Porcentaje de dosis
≥ 1.000	Y	> 100.000	100
500 - 1.000	О	50.000 - 100.000	75
< 500	0	< 50.000	Omitir dosis*

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

is in all your latery missing the might be selected the selection of the mission of the manifester.

Página 3 de 17

## REG. ISP Nº F-21165/14

# FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE GEMCIMIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 1 g/26,3 mL

\* No se reiniciará el tratamiento omitido dentro de un ciclo antes de que el recuento total de granulocitos alcance al menos 500 (x 106/L) y el recuento de las plaquetas alcance 50.000 (x 106/L).

Modificación de la dosis de gemcitabina dentro de un ciclo para el cáncer de mama, administrado en combinación de paclitaxel					
Recuento total de granulocitos (x 10 <sup>6</sup> /L)		Recuento de plaquetas (x10 <sup>6</sup> /L)	Porcentaje de dosis estandar de gemcitabina (%)		
≥1.200	Y	> 75.000	100		
1.000 -< 1.200	0	50.000 – 75.000	75		
700 -< 1.000	Y	≥ 50.000	50		
< 700	O	< 50.000	Omitir dosis *		

<sup>\*</sup> No se reiniciará el tratamiento omitido dentro de un ciclo. El tratamiento empezará el día 1 del siguiente ciclo, una vez que el recuento total de granulocitos alcance al menos 1.500 (x 10<sup>6</sup>/L) y el recuento de las plaquetas alcance 100,000 (x 10<sup>6</sup>/L).

	gemeitabina dentro de un ciclo ado en combinación de carbop	
Recuento total de granulocitos (x 10 <sup>6</sup> /L)	Recuento de plaquetas (x10 <sup>6</sup> /L)	Porcentaĵe de dosis estandar de gemcitabina (%)
>1.500 Y	≥100.000	100
1.000 – 1.500 C	75,000 – 100,000	50
<1.000 C	< 75.000	Omitir dosis *

<sup>\*</sup> No se reiniciará el tratamiento omitido dentro de un ciclo. El tratamiento empezará el día 1 del siguiente ciclo, una vez que el recuento total de granulocitos alcance al menos 1.500 ( $\times$  10<sup>6</sup>/L) y el recuento de las plaquetas alcance 100.000 ( $\times$  10<sup>6</sup>/L).

Modificación de la dosis debida a la toxicidad hematológica en ciclos subsiguientes, para todas las indicaciones: La dosis de gemcitabina debe reducirse al 75% de la dosis original al inicio del ciclo, en el caso de las siguientes toxicidades hematológicas.

- \* Recuento total de granulocitos < 500 x 106/L durante más de 5 días.
  - \* Recuento total de granulocitos < 100 x 106/L durante más de 3 días.
  - \* Neutropenia febril.

erra e alegar

- \* Plaquetas < 25.000 X106/L.
- \* Retraso del ciclo de más de una semana debido a toxicidad.

Forma de administración: Gemcitabina se tolera bien durante la perfusión y puede administrarse en régimen ambulatorio. En el caso de producirse extravasación, generalmente

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

# FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE GEMCIMIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 1 g/26,3 mL

se debe interrumpir inmediatamente la perfusión y se debe comenzar de nuevo en otro vaso sanguíneo. Tras la administración se debe monitorizar cuidadosamente al paciente.

Poblaciones especiales: A segue and the secondaria in a secondaria

Pacientes con alteraciones hepáticas o renales: La gemcitabina se debe utilizar con precaución en pacientes con insuficiencia renal o hepática ya que no se dispone de suficiente información procedente de ensayos clínicos que permitan recomendar claramente la dosis para estas poblaciones de pacientes.

Pacientes de edad avanzada (> 65 años): Los pacientes mayores de 65 años han tolerado bien la gemcitabina. No hay evidencia que sugiera que sean necesarios ajustes de dosis en pacientes de edad avanzada, distintos a los recomendados para todos los pacientes.

Población pediátrica (< 18 años): No se recomienda el uso de gemeitabina en niños menores de 18 años debido a que no hay datos suficientes sobre su seguridad y eficacia.

# 5. CONTRAINDICACIONES

19 30 41 41 41

Gemcitabina está contraindicado en aquellos pacientes con una hipersensibilidad conocida a la droga o a cualquiera de sus excipientes.

# Lactancia (ver sección 7 Fertilidad, embarazo y lactancia)

El riesgo beneficio debe ser considerado cuando existan los siguientes problemas médicos: Depresión de la médula ósea, viruela, herpes zoster, infección.

## 6. ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Se ha demostrado un aumento de la toxicidad al prolongar el tiempo de perfusión y al aumentar la frecuencia de administración

Toxicidad hematológica: La gemcitabina tiene la capacidad de producir supresión de la función medular, manifestándose como leucopenia, trombocitopenia y anemia.

Se debe monitorizar a los pacientes que estén recibiendo gemcitabina, antes de que les sea administrada cada dosis, mediante recuentos de leucocitos, plaquetas y granulocitos. Cuando se detecte depresión medular inducida farmacológicamente se debe considerar la suspensión o modificación del tratamiento. Sin embargo, la supresión medular tiene corta duración y no precisa comúnmente la reducción de la dosis y raramente su interrupción.

El recuento de sangre periférica puede continuar disminuyendo después de suspender la medicación, El tratamiento se debe iniciar con precaución en pacientes con función medular deprimida, Como con otros tratamientos citotóxicos, se debe considerar el riesgo de depresión medular acumulativa cuando se utiliza tratamiento de gemeitabina junto con otra quimioterapia.

Insuficiencia hepática y renal: En pacientes con insuficiencia renal o hepática, gemeitabina deberá utilizarse con precaución ya que no hay información suficiente de los ensayos clínicos

FOLLETO DE INFOFMACIÓN AL PACIENTE

Página 5 de 17

NA 45 87 154

#### REG. ISP Nº F-21165/14

## FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE GEMCIMIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 1 g/26,3 mL

que permitan establecer recomendaciones posológicas claras para esta población de pacientes (ver sección 4 Dosis y modo de empleo).

La administración de gemcitabina a pacientes con metástasis hepática concurrente o con historial pre-existente de hepatitis, alcoholismo o cirrosis hepática puede producir una exacerbación de la insuficiencia hepática subyacente.

Se deben valorar periódicamente la función renal y hepática (incluyendo pruebas virológicas).

En pacientes con insuficiencia renal o hepática, gemeitabina deberá utilizarse con precaución ya que no hay información suficiente de los ensayos clínicos que permitan establecer recomendaciones posológicas claras para esta población de pacientes.

Radioterapia concomitante: Radioterapia concomitante (administrada conjuntamente o separada ≤ 7 días). Se ha notificado la existencia de toxicidad (<u>ver sección 8 Interacciones</u> para detalles y recomendaciones de uso).

Vacunas vivas: No se recomienda en pacientes tratados con gemcitabina la administración de vacunas contra la fiebre amarilla y otras vacunas vivas atenuadas (ver sección 8 Interacciones).

Síndrome de encefalopatía posterior reversible: Hay informes de síndrome de encefalopatía posterior reversible (PRES, por sus siglas en inglés), con consecuencias potencialmente severas, en pacientes que reciben gemcitabina como agente único o en combinación con otros agentes quimioterapéuticos. Se informó hipertensión aguda y actividad convulsiva en la mayoría de los pacientes con gemcitabina que presentaron PRES, pero también podrían presentarse otros síntomas como dolor de cabeza, letargo, estado confusional y ceguera. El diagnóstico se confirma de forma óptima mediante imagen por resonancia magnética (IRM). En general, PRES fue reversible con las medidas complementarias apropiadas. Si surge PRES durante la terapia, se debe interrumpir el tratamiento con gemcitabina de forma permanente y se deben aplicar medidas complementarias, incluido el control de la presión arterial y la terapia anticonvulsiva.

Sistema cardiovascular: Debido al riesgo de trastornos cardiacos y/o vasculares con gemcitabina se debe tener una especial precaución con aquellos pacientes que presenten una historia clínica de acontecimientos cardiovasculares.

Síndrome de pérdida capilar: Se ha informado síndrome de pérdida capilar en pacientes que recibian gemcitabina como agente único o en combinación con otros agentes quimioterapéuticos. En general, la afección es tratable si se la reconoce a tiempo y se la maneja de forma apropiada, pero se han informado casos mortales. La afección implica hiperpermeabilidad capilar sistémica, en la cual el fluido y las proteínas del espacio intravascular se filtran al intersticio. Las características clínicas incluyen edema generalizado, aumento de peso, hipoalbuminemia, hipotensión severa, deterioro renal agudo y edema pulmonar. Si durante la terapia se presenta síndrome de pérdida capilar, se debe interrumpir el tratamiento con gemcitabina e implementar medidas complementarias. El síndrome de pérdida

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

# FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE GEMCIMIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 1 g/26,3 mL

capilar puede producirse en ciclos posteriores y se lo ha asociado, en la bibliografía, con síndrome de dificultad respiratoria en adultos.

Sistema pulmonar: Se han notificado alteraciones pulmonares, a veces graves, (tales como edema pulmonar, neumonitis intersticial o síndrome de distres respiratorio del adulto (SDRA)) en asociación con el tratamiento con gemeitabina. Se deseonoce la etiología de dichos efectos. Si se produjeran, se debe considerar la posibilidad de interrumpir el tratamiento con gemeitabina. La aplicación inmediata de medidas terapéuticas de apoyo puede contribuir a mejorar la situación.

Sistema renal: Síndrome Urémico Hemolítico: En raras ocasiones se han comunicado (datos de postcomercialización) hallazgos clínicos relacionados con el síndrome urémico hemolítico (SHU) en pacientes tratados con gemcitabina (ver sección 9 Reacciones adversas). SUH es un trastorno potencialmente mortal. Se debe suspender el tratamiento con gemcitabina en cuanto se observe la más mínima evidencia de anemia hemolítica microangiopática, como por ejemplo descensos rápidos de hemoglobina con trombocitopenia concomitante, elevación de la bilirrubina sérica, creatinina sérica, nitrógeno ureico sanguíneo o LDH. Incluso después de suspender el tratamiento, el fallo renal puede ser irreversible y precisar diálisis.

Fertilidad: En los estudios de fertilidad, gemcitabina causó hipospermatogénesis hipospermatogénesis en ratones machos. Por lo tanto, se aconseja a los hombres bajo tratamiento con gemcitabina que no sean padres durante el tratamiento y hasta 6 meses después de éste, así como buscar más información sobre la crio conservación del esperma antes de un tratamiento debido a la posibilidad de infertilidad a causa del tratamiento con gemcitabina (ver sección 7 Fertilidad, embarazo y lactancia).

Sodio: Gemcitabina 200 mg contiene 3,5 mg (< 1 mmol) de sodio por vial. Los pacientes con una dieta con control de sodio deben tenerlo en cuenta. Esencialmente libre se sodio.

Gemcitabina 1000 mg contiene 17,5 mg (< 1 mmol) de sodio por vial. Los pacientes con una dieta con control de sodio deben tenerlo en cuenta. Esencialmente libre se sodio.

aliga shala a gil shaq madali sang madali sa madali sa mga madali sa mga madali sa mga madali sa mga mga mga m

# 7. FERTILIDAD, EMBARAZO y L'ACTANCIA MARCHA DE LA CALLACATA DEL CALLACATA DEL CALLACATA DE LA CALLACATA DEL CALLACATA

Kang wilesaspark region bases has be the all side to existing

## as <mark>Embarazo</mark> as esce sago escrevipe dellado voj ella 1900 a 1906 de civil de civil se elebbrase d

No existen datos adectados sobre la administración de gemeitabina en mujeres embarazadas. Estudios en animales han mostrado texicidad reproductiva. En función de los resultados de estudios en animales y del mecanismo de acción de gemeitabina. Se debe evitar el uso de gemeitabina durante el embarazo debe evitarse por el potencial peligro para el feto, a menos que sea estrictamente necesario. Se debe recomendar a las mujeres que no queden embarazadas durante el tratamiento con gemeitabina y que avisen a su médico de inmediato si esto sucede.

o see amongeles anneg sel to to a chemical so a south to be a describer after the total of the contribution of

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

Página 7 de 17

grada dagen a reproducada estenta

## REG. ISP Nº F-21165/14

# FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE GEMCIMIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 1 g/26,3 mL

#### Lactancia

Se desconoce si gemeitabina se exercta en la leche humana y no se pueden excluir efectos adversos en el lactante. La evaluación de estudios con animales de experimentación ha demostrado toxicidad en la reproducción, por ej, defectos de nacimiento u otros efectos en el desarrollo del embrión o teto, el curso de gestación o desarrollo peri y postnatal. La evaluación de estudios con animales de experimentación ha demostrado toxicidad en la reproducción, por ej, defectos de nacimiento u otros efectos en el desarrollo del embrión o feto, el curso de gestación o desarrollo peri- y postnatal. El uso de gemeitabina debe evitarse en madres en período de lactancia por el potencial peligro para el lactante.

## <u>Fertilidad</u>

En estudios de fertilidad, gemcitabina provocó hipoespermatogénesis en ratones macho. Por lo tanto, se recomienda a los hombres en tratamiento con gemcitabina no tener hijos durante el tratamiento y hasta 6 meses después de finalizarlo y que se asesoren sobre la crioconservación de esperma antes de iniciar el tratamiento, debido a la posibilidad de quedar infértiles a causa de la terapia con gemcitabina.

#### 8. INTERACCIONES

No se llevaron a cabo estudios de interacciones específicas.

Puede ocurrir interacción con los siguientes medicamentos: Depresores de la médula ósea e inmunosupresores tales como: azatioprina, clorambucil, corticosteriodes, glucocorticiodes, cielofosfamida, cielosporina, mercaptopurina, muromonab CD-3, tacrolimus, vacunas de virus muertos o vivos.

Radioterapia concurrente (administrada conjuntamente o con <u>un intervalo menor que o igual</u> a <del>menos de</del> 7 días de diferencia):

La toxicidad asociada con esta terapia multimodal es dependiente de diferentes factores incluyendo la dosis de gemcitabina, la frecuencia de administración de la gemcitabina, la dosis de la radiación, la técnica planificada para la radioterapia, el tejido blanco objetivo y el volumen objetivo. Basado en los resultados de los estudios preclínicos y clínicos, gemcitabina mostró actividad radio sensibilizante. En un ensayo único en el cual se administró gemcitabina a una dosis de 1000 mg/m<sup>2</sup> en forma conjunta por hasta 6 semanas consecutivas con radiación torácica terapéutica a pacientes con cáncer de pulmón a células no pequeñas, se observó una toxicidad significativa en forma de esofagitis y neumonitis mucositis grave y potencialmente mortal, especialmente esofagitis y neumonitis, especialmente en pacientes que recibían grandes volúmenes de radioterapia (mediana igual a 4,795 cm<sup>3</sup>). Los estudios realizados subsecuentemente han sugerido que es factible administrar gemcitabina a menores dosis con radioterapia con una toxicidad predecible, como en el estudio de fase II en pacientes con cancer pulmonar a células no pequeñas en donde. Ddosis de radiación torácica de 66Gy fueron administrados con gemcitabina (600 mg/m², cuatro veces) y cisplatino (80 mg/m², dos veces) durante 6 semanas. Diversos estudios fase I y II han demostrado que la gemeitabina usada como agente simple en dosis de hasta 300mg/m2/semana es posible de ser administrada con

> FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PAGIENTE

# FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE GEMCIMIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 1 g/26,3 mL

radioterapia en cáncer pulmonar de células no pequeñas y cáncer pancreático. El régimen óptimo para la administración segura de gemcitabina con dosis terapéuticas de radiación todavía no ha sido determinado.

Radioterapia secuencial (administrada con más de 7 días de diferencia): La información disponible no indica que haya aumento de la toxicidad con la administración de gemeitabina en pacientes que recibieron más de 7 días antes radiación previa otra que radiación recall El análisis de los datos no indica una toxicidad potenciada cuando la gemeitabina se administra más de 7 días antes o después de la radiación, aparte de la dermatitis por radiación. La data sugiere que gemeitabina puede comenzarse luego de que los efectos agudos de la radiación se hayan resuelto o por lo menos una semana después de la radioterapia. La información disponible no indica aumento alguno de la toxicidad de la radioterapia seguida de gemeitabina.

Se ha reportado lesión por radiación en los tejidos blancos objetivos (por ejemplo esofagitis, colitis y neumonitis) asociada al uso de gemeitabina tanto con radioterapia concurrente como con radioterapia secuencial.

Otros: No se recomienda la vacunación contra la fiebre amarilla así como otras vacunas con microorganismos vivos atenuados debido al riesgo de enfermedad sistémica, posiblemente mortal, particularmente en pacientes inmunosuprimidos.

#### 9. REACCIONES ADVERSAS

HEMATOLÓGICAS: Como gemcitabina es un supresor medular óseo, puede darse anemia, leucopenia y trombositopenia como resultado de la administración de gemcitabina. Comúnmente se reporta también neutropenia febril.

GASTROINTESTINALES: Las anormalidades en los test de función hepática son muy comunes, pero estas son habitualmente leves, no progresivas y raramente necesitan suspender el tratamiento. No obstante, gemeitabina deberá ser empleado con precaución en pacientes con función hepática deteriorada. Náuseas y náuseas acompañadas de vómito se dan en forma frecuente. Este efecto adverso raramente resulta limitante de la dosis, y es fácilmente manejable con anti-eméticos estándar. Diarrea y estomatitis también han sido informados con frecuencia.

HEPÁTICAS: En estudios clínicos, la administración de gemeitabina estuvo asociada con elevaciones transitorias de una o las dos transaminasas séricas en cerca del 70% de los pacientes, pero no se notó evidencia de toxicidad hepática ereciente con la mayor duración del tratamiento con gemeitabina o con el aumento de la dosis acumulativa total. En muy raras ocasiones se han registrado casos de hepatotoxicidad grave, incluyendo falla hepática y muerte, en pacientes que recibieron gemeitabina sola o en combinación con otros fármacos potencialmente hepatotóxicos.

RENALES: Se ha informado en forma frecuente sobre proteinuria moderada y hematuria.



Pagina 9 de 17

## REG. ISP Nº F-21165/14

## FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE GEMCIMIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 1 g/26,3 mL

FIEBRE: La incidencia global de los casos de fiebre fue 41%. Esta cifra se contrasta con la incidencia de infección (16%) e indica que gementabina puede causar fiebre sin infección elínica. La presencia de fiebre estuvo asociada a menudo con otros síntomas similares a los de influenza y, en general, fue leve y manejable clinicamente.

PIEL Y APÉNDICES: Se ha observado rash, frecuentemente asociado con prurito. El rash es por lo general moderado. También se ha reportado alopecia (usualmente mínima caída del cabello) con frecuencia.

RESPIRATORIAS: Disnea ha sido reportada con frecuencia. Raramente se ha reportado broncoespasmo luego de la infusión de gemeitabina. Muy infrecuentemente se ha reportado neumonitis intersticial.

GENITO-URINARIAS: Hematuria y Proteinuria moderada son muy comunes.

GENERALES: Se ha informado sobre una enfermedad similar a la gripe. Los sintomas más comúnmente informados son fiebre, dolor de cabeza, dolor de espalda, escalofríos, mialgia, astenia y anorexia. También son comúnmente informados los siguientes síntomas: tos, rinitis, malestar, sudoración e insomnio. Se han reportado muy infrecuentemente reacciones anafilactoideas. Se ha reportado también sobre toxicidad a la radiación (ver sección de interacciones), neuropatía sensitiva y motora, fatiga, artralgia, estomatitis / faringitis, constipación y dolor de huesos.

CARDIOVASCULARES: Se ha informado frecuentemente sobre edema / edema periférico. Unos pocos casos de hipotensión han sido informados.

#### Reportes post-mercadeo

等新闻·女人为yak

RESPIRATORIOS.—Raramente se han reportado casos de toxicidad parenquimatosa, a veces severos (como fibrosis pulmonar, edema pulmonar, neumonitis intersticial, o síndrome de distrés respiratorio del adulto) en asociación a la terapia con gemeitabina. Si se desarrollaran estos efectos, se debe considerar la discontinuación del tratamiento con gemeitabina. El uso temprano de medidas de apoyo puede mejorar la condición.

SISTEMA GENITO-URINARIO. Se ha informado raramente de hallazgos clínicos consistentes con Síndrome Urémico Hemolítico en pacientes que reciben gemeitabina. Gemeitabina debe discontinuarse a los primeros síntomas de cualquier evidencia microangiopática de anemia hemolítica, tales como la rápida caída de la hemoglobina concomitante a trombocitopenia, elevación de la bilirrubina sérica, creatinina sérica, nitrógeno ureico o LDH. La insuficiencia renal puede no ser reversible aún con la discontinuación de la terapia y puede requerirse diálisis.

CARDIOVASCULARES. Se han informado muy infrecuentemente casos de falla cardíaca congestiva e infarto al miocardio. Se han reportado también arritmias, predominantemente de naturaleza supraventricular.

FOLLETO DE INFOFMACIÓN AL PACIENTE

# FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE GEMCIMIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 1 g/26,3 mL

TRASTORNOS VASCULARES. La toxicidad vascular que se ha registrado incluye la presencia de signos clínicos de vasculitis periférica y gangrena, las cuales se han reportado muy raramente.

PIEL y APÉNDICES. Se han reportado muy raramente-reacciones severas en piel que incluyeron descamación y erupciones. En raras ocasiones se han registrado casos de celulitis y reacciones no graves en el sitio de inyección sin extravasación.

HEPÁTICOS. Se han registrado casos muy raros de hepatotoxicidad grave incluyendo falla hepática y muerte en pacientes que han recibido gemeitabina sola o en combinación con otros fármacos potencialmente hepatotóxicos. Pruebas de función hepáticas aumentadas que incluyen elevaciones de los niveles de la aspartato aminotransferasa (AST), de la alanina aminotransferasa (ALT), de la gamma glutamil transferasa (GGT), de la fosfatasa alcalina y de la bilirrubina, han sido reportadas raramente.

# LESIONES, ENVENAMIENTO y COMPLICACIONES PROCESALES. Se han reportado reacciones a radiación recall.

Las reacciones adversas al medicamento informadas con mayor frecuencia, asociadas con el tratamiento con gemcitabina, incluyen lo siguiente: náuseas con o sin vómitos, aumento de las transaminasas hepáticas (AST/ALT) y fosfatasa alcalina, informado en casi el 60% de los pacientes; proteinuria y hematuria, informadas en casi el 50% de los pacientes; disnea, informada en el 10% al 40% de los pacientes (incidencia más alta en pacientes con cáncer pulmonar); se producen erupciones cutáneas alérgicas en casi el 25% de los pacientes y se las asocia con picazón en el 10% de estos.

La frecuencia y la severidad de las reacciones adversas obedecen a la dosis, la velocidad de la perfusión y los intervalos entre dosis (ver sección 6 Advertencias y precauciones). Las reacciones adversas limitantes de la dosis son reducciones en los recuentos de trombocitos, leucocitos y granulocitos (ver sección 4 Dosis y modo de empleo).

# Datos de ensayos clínicos

如此 · 由一致发现和 · 数据 · 。

Definiciones de las frecuencias: muy frecuente (≥1/10), frecuente (≥1/100 a <1/10), poco frecuente (≥1/1.000 a <1/100), rara (≥1/10.000 a <1/10.000), muy rara (<1/10.000).

La tabla siguiente de reacciones adversas y frecuencias se basa en datos a partir de ensayos clínicos. En cada agrupación de frecuencia, las reacciones adversas se presentan en orden decreciente de gravedad.

Clasificación por Órganos y Sistemas	Agrupado según la Frecuencia
Trastornos de la sangre y del sistema linfático	Muy común
	• Leucopenia (neutropenia grado 3=19,3%;
· 经放价的 家庭 智慧 在心态 到上,我就是是有	grado 4=6%).
· 经营业 (1) (1) (2) (2) (2) (2) (2) (2) (2) (2) (2) (2	La supresión de la médula ósea es a
■ 外數有效	menudo leve a moderada y afecta
	mayoritariamente el recuento de

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PAGIENTE

Página **11** de **17** 

# REG. ISP Nº F-21165/14

# FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE GEMCIMIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 1 g/26,3 mL

Clasificación por Órganos y Sistemas	Agrupado según la Frecuencia
	granulocitos (ver secciones 4 Dosis y modo de empleo y 6 Advertencias y precauciones)  • Trombocitopenia • Anemia Comûn
	Neutropenia febril     Mity raro     Trombocitosis
Trastornos del sistema inmunitario	Muy raro  • Reacción anafilactoide
Trastornos del metabolismo y de la nutrición	Común • Anorexia
Trastornos del sistema nervioso  Trastornos cardíacos	Común  Dolor de cabeza Insomnio Somnolencia Poco común Accidente cerebrovascular  Muy raro Síndrome de encefalopatía posterior reversible (ver sección 6 Advertencias y precauciones)  Poco común Arritmias, predominantemente de naturaleza supraventricular Insuficiencia cardíaca Raro Infarto de miocardio
Trastornos vasculares	Raro  Signos clínicos de vasculitis y gangrena periféricas Hipotensión Muyraro Sindrome de extravasación capilar (ver sección 6 Advertencias y precauciones)
Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos	Muy común  Disnea: en general leve y se resuelve rápidamente sin tratamiento  Común  Tos Rinitis

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

## REG. ISP Nº F-21165/14

# FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE GEMCIMIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 1 g/26,3 mL

Clasificación por Órganos y Sistemas	Agrupado según la Frecuencia
en heldt tiggetre klimatikken i tien op statten til ta bokk kompeniere. De fer en mer eksterationer	Poco comun
	• Neumonitis intersticial (ver sección 6
en gegener i verske is de fledered (	Advertencias y precauciones)
	• Broncoespasmo: en general leve a
	transitorio, pero puede ser necesario
	tratamiento
	Raro
	• Edema pulmonar
वसम्बन्धाः सम्बन्धाः वर्षाः वर्षाः	<ul> <li>Sindrome de dificultad respiratoria en</li> </ul>
	adultos (ver sección 6 Advertencias y
	precauciones)
Trastornos gastrointestinales	Muy comun
The state of the s	• Vómitos
	• Náuseas
·	<u>Común</u>
The Committee of the Co	• Diarrea
	• Estomatitis y úlceras en la boca
	• Estreñimiento
	Muy raro
ATTEM BOOK OF THE RESERVE WAS A TRACE	Colitis isquémica
Trastornos hepatobiliares	Muy común
	<ul> <li>Aumento de transaminasas hepáticas</li> </ul>
The state of the s	(AST y ALT) y fosfatasa alcalina
	<u>Común</u>
	Aumento de la bilirrubina
	Poco común
<ul> <li>A first of the second of the se</li></ul>	• Hepatotoxicidad seria, incluidos
	insuficiencia hepática y muerte
	Raro
	• Aumento de gammaglutamil transferasa
	(GGT)
Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo	Muy común
A SERVICE SERVICE OF THE SERVICE OF	Erupción cutánea alérgica asociada
The state of the second section of the second section is a second section of the second section of the second section is a second section of the section of the second section of the section o	frecuentemente con prurito
	* Alopecia Común
the first of the second of the	• Picazón
e installation (V)	• Sudoración
the present of the profession of the second	Raro
	Reacciones cutáneas severas, incluida
OF WAR SALENS	descamación y erupciones cutáneas con
	ampollas

SOLLETO DE INFOFMACIÓN AL PACIENTE

Página **13** de **17** 

## REG. ISP Nº F-21165/14

# FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE GEMCIMIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 1 g/26,3 mL

Clasificación por Órganos y Sistemas	Agrupado según la Frecuencia
	Ulceración Formación de vesículas y esporulación Descamación Muy raro Necrólisis epidérmica tóxica Síndrome de Stevens-Johnson
Trastornos musculoesqueléticos y del tejido	Común
conjuntivo	Dolor de espalda     Mialgia
Trastornos renales y urinarios	Muy común  • Hematuria  • Proteinuria leve  Poco común
	• Insuficiencia renal (ver sección 6 Advertencias y precauciones)
	• Sindrome urémico hemolítico (ver sección 6 Advertencias y precauciones)
Trastornos generales y alteraciones en el lugar la administración	<ul> <li><u>Muy común</u></li> <li><u>Síntomas seudogripales: los síntomas</u></li> <li><u>más frecuentes son fiebre, dolor de cabeza</u></li> </ul>
	escalofríos, mialgia, astenia y anorexia. También se han informado tos, rinitis, malestar, transpiración y dificultades para
	dormir. • Edema/edema periférico, incluido edema
	facial. El edema en general es reversible después de interrumpir el tratamiento Común
	• Fiebre • Astenia
	• Escalofríos Raro
	Reacciones en el lugar de la inyección:     Principalmente de naturaleza leve
Lesión, intoxicación y complicaciones	<u>Raro</u>
<u>procedimentales</u>	• Toxicidad por radiación (ver sección 8 Interacciones)
	<ul> <li>Dermatitis por radiación</li> </ul>

Administración combinada para el cáncer de mama

La frecuencia de toxicidades hematológicas de Grado 3 y Grado 4, en particular la
neutropenia, aumenta cuando se administra gemcitabina en combinación con paclitaxel. Sin



# FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE GEMCIMIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 1 g/26,3 mL

embargo, el aumento de estas reacciones adversas no está asociado con un aumento en la incidencia de infecciones o eventos hemorrágicos. Se producen fatiga y neutropenia febril con más frecuencia cuando se administra gemcitabina en combinación con paclitaxel. La fatiga, no asociada con la anemia, por lo general se resuelve después del primer ciclo.

Eventos Adversos de Grado 3 y 4 Paclitaxel frente a Gemeitabina más Carboplatino						
	Cantidad (%) de Pacientes					
		paclitaxel	Grupo con gemcitabina más			
	<u>(N</u> ≕	259)	paclitaxe	1 (N=262)		
	Grado 3	Grado 4	Grado 3	Grado 4		
Laboratorio			H. IST III MARKA K Markatan	aetiliseeta. Oidelaankasi		
Anemia	5 (1,9)	1 (0.4)	15 (5.7)	<u>3 (1,1)</u>		
Trombocitopenia	<u>0</u>	<u>0</u>	<u>14 (5.3)</u>	1 (0,4)		
Neutropenia	11 (4.2)	17 (6,6)*	<u>82 (31,3)</u>	<u>45 (17,2)*</u>		
No perteneciente a						
<u>laboratorio</u>	. I	REAR S	Stantes (1 c.)	recent to the second of		
Neutropenia febril	3 (1,2)	${f Q}$	<u>12 (4,6)</u>	1 (0,4)		
Fatiga	3 (1,2)	1 (0,4)	<u>15 (5,7)</u>	<u>2 (0,8)</u>		
Diarrea	5 (1,9)	<u>0</u>	<u>8 (3,1)</u>	0		
Neuropatía motora	2(0,8)	<u>0</u>	6 (2,3)	1 (0,4)		
Neuropatía sensorial	9 (3,5)	<u>0</u>	14 (5,3)	<u>I (0,4)</u>		

<sup>\*</sup>Se produjo neutropenia de grado 4 que duró más de 7 días en el 12,6% de los pacientes en el grupo de combinación y en el 5,0% de los pacientes en el grupo de paclitaxel.

## Administración combinada para el cáncer de vejiga

er e gradua

<u>primara uzi niawilatipa uzata Avelitika</u>						
Para San San San San San San San San San Sa	Eventos Adver	sos de Grado 31	🛂 . (Saine ee	weather -		
MV	AC frente a gen	icitabina más ci	platino	ng pakarina masing		
. Programme of the control of the co	Cantidad (%) de Pacientes					
	Grupo co	Grupo con MVAC				
	***	, vinblastina,	Grupo con gemcitabina más			
	doxorrubicin			(N=200)		
	(N=			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
en ende digginaliste var de	Grado 3	Grado 4	Grado 3	Grado 4		
Laboratorio						
Anemia	30 (16)	4(2)	<u>47 (24)</u>	7(4)		
Trombocitopenia	15 (8)	<u>25 (13)</u>	<u>57 (29)</u>	<u>57 (29)</u>		
No perteneciente a						
laboratorio						
Náuseas y vómitos	37 (19)	3(2)	44 (22)	0(0)		
Diarre <u>a</u>	15 (8)	<u>1 (1)</u>	<u>6 (3)</u>	0(0)		
Infección	<u>19 (10)</u>	<u>10 (5)</u>	<u>4 (2)</u>	1(1)		
Estomatitis	34 (18)	<u>8 (4)</u>	2(1)	0 (0)		

FOLLETO DE INFOFMACIÓN AL PACIENTE

Página 15 de 17

## REG. ISP Nº F-21165/14

# FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE GEMCIMIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 1 g/26,3 mL

#### Administración combinada en cáncer ovárico

Eventos Adversos de Grado 3 y 4 Carboplatino frente a gemcitabina con carboplatino					
	(8) 7/3	Cantidad (%) de Pacientes  Grupo con carboplatino Grupo con gemcital  (N=174) carboplatino (N			
	Grado 3	Grado 4	Grado 3	Grado 4	
Laboratorio					
Anemia	10 (5,7)	4 (2,3)	39 (22.3)	9 (5,1)	
<u>Neutropenia</u>	19 (10,9)	2 (1,1)	73 (41.7)	<u>50 (28,6)</u>	
Trombocitopenia	18 (10,3)	2(1,1)	<u>53 (30,3)</u>	8 (4,6)	
Leucopenia	11 (6.3)	1 (0,6)	84 (48,0)	9 (5,1)	
No perteneciente a laboratorio					
Hemorragia	0(0,0)	0 (0,0)	3 (1,8)	0 (0,0)	
Neutropenia febril	0 (0,0)	0 (0,0)	2(1,1)	0 (0,0)	
Infección sin neutropenía	0/(0,0)	0 (0,0)	0 (0,0)	1 (0,6)	

La neuropatía sensorial también fue más frecuente en el grupo de combinación que carboplatino como agente único.

Si nota usted algún efecto indeseable que no se mencione en este prospecto, por favor consulte a su médico o químico-farmacéutico.

#### 10. EFECTOS SOBRE LA CAPACIDAD PARA CONDUCIR Y UTILIZAR MÁQUINAS

No se han realizado estudios acerca del efecto sobre la capacidad para conducir ni operar maquinaria. Sin embargo, seSe ha informado que la gemcitabina causa somnolencia leve a moderada, especialmente en combinación con el consumo de alcohol. Los pacientes deberán ser advertidos contra el manejo o utilización de maquinarias hasta que se establezca que no les produce somnolencia.

#### 11. SOBREDOSIS

的自由人群的公司

No se conoce antídoto para la sobredosis de gemcitabina. Se han administrado dosis tan elevadas como 5.700 mg/m² por perfusión intravenosa durante más de 30 minutos cada dos semanas con una toxicidad clínicamente aceptable. En el caso de sospecha de sobredosis, el paciente debe ser monitorizado con los recuentos sanguíneos adecuados y administrarle el tratamiento emplementario de soporte necesario.

FOLLETO DE INFOFMACIÓN AL PACIENTE

### REG. ISP Nº F-21165/14

# FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE GEMCIMIRA SOLUCIÓN INYECTABLE 1 g/26,3 mL

Documento Referencia utilizado para la actualización: Innovador Gemzar Eli Lilly UK 5-Jun-14

No repita el tratamiento sin consultar antes con el médico. No recomiende este medicamento a otra persona. Manténgase fuera del alcance de los niños.

Para mayor información acerca de Gemcimira Solución Inyectable, favor contactarse con el Departamento Médico de Pfizer Chile S.A., telefono: 2-22412035.

CLLETO DE INFOFMACIÓN AL PACIENTE

Página 17 de 17