

# Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel"

Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos, Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041 Teléfono: (0058-0212) 219.1622 http://www.inhrr.gob.ve RIF: G-20000101-1

NOMBRE APROBADO PARA LA ESPECIALIDAD FARMACÉUTICA:

## RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DE LA ESPECIALIDAD FARMACÉUTICA

EMTHEXATE 2,5 mg TABLETAS E.F. 30.975/09							
2. PRINCIPIOS ACTIVOS:  a. Cada tableta contiene:							
b. Denominación Común Internacional	Cantidad	b. Denominación Común Internacional	Cantidad				
METOTREXATO	2,5 mg						
(como metotrexato sódico)							
3. FORMA FARMACÉUTICA:							
Tabletas							
4. DATOS CLÍNICOS:							
CONDICIONES DE USO							
4.1 Indicaciones Terapéuticas Aprobadas:							

# 4.2 Posologías Aprobadas:

y carcinomas testiculares..

Carcinoma y otras enfermedades trofoblásticas similares: 30 mg/m2 diarios durante 5 días, de 3 a 5 ciclos de tratamiento.

Leucemias linfoblásticas agudas en niños, coriocarcinoma, tumores trofoblásticos afines, linfoma no

Tratamiento de carcinoma de mama, pulmón, cabeza y cuello, cervical, de vejiga, útero, ovario

Hodgkin, sarcomas osteogénicos y de tejidos blandos, micosis fungoidea.

Leucemia: 3,3 mg/m² Vía oral, cuando se obtiene la remisión se puede administrar una dosis de



Instituto Nacional de Higiene
"Rafael Rangel"

Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos,
Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041
Teléfono: (0058-0212) 219.1622
http://www.inhrr.gob.ve
RIF: G-20000101-1

mantenimiento de 30 mg/m² de Metotrexato oral

Leucemia con infiltración meníngea:

Niños menores de 1 año: 6 mg

Niños de 1 año: 8 mg. Niño

os de 2 años: 10 mg.
Niños de 3 años o más: 12 mg.
a. Modo de uso o Forma y Frecuencia de administración:
Las tabletas deben ingerirse con suficiente cantidad de aua.
b. Dosis Máxima Aprobada:
c. En caso de insuficiencia renal:
d. En caso de insuficiencia hepática:
4.3 Vía de Administración:
Oral
RESTRICCIONES DE USO
4.4 Contraindicaciones:
Hipersensibilidad al fármaco, insuficiencia renal, embarazo y lactancia.
4.5 Advertencias:
En pacientes que reciben dosis altas se debe mantener una hidratación adecuada y la orina con el pH alcalino, para evitar la nefrotoxicidad, debida a una precipitación tubular del farmaco.
a. Precauciones de empleo:
Realizar control periódico del funcionalismo hepático, renal, gastrointestinal y de los parámetros hematológicos. En Niños, ancianos, alcoholismo, obesos y/o diabéticos, antecedentes de enfermedad hepática y de litiasis renal.
b. Información importante sobre algunos componentes del producto:

# 4.6 Interacción con otros medicamentos:

El ácido folínico, el ácido fólico o los productos vitamínicos que contienen estos agentes, no



Instituto Nacional de Higiene
"Rafael Rangel"

Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos,
Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041
Teléfons: (0058-0212) 219.1622
http://www.inhrr.gob.ve
RIF: G-20000101-1

deben administrarse, antes, junto o durante la administración de Metotrexato, ya que pueden interferir con sus efectos.

4.7	Otras interacciones:				
4.8	Interferencias con pruebas de diagnóstico:				
4.9	Embarazo:				
	No se administre durante el embarazo o cuando se sospeche su existencia, a menos que a criterio médico el balance riesgo/beneficio sea favorable.				
4.10	D Lactancia:				
	No se administre durante la lactancia a menos que a criterio médico el balance riesgo/beneficio sea favorable. De ser imprescindible su uso, por no existir otra alternativa terapéutica, suspéndase temporalmente la lactancia materna, mientras dure el tratamiento				
4.11 Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar maquinaria:					
4.12	? Reacciones Adversas:				
	En general, la incidencia y grado de los efectos colaterales agudos están relacionados con la dosis y frecuencia de administración. Los efectos adversos mas frecuentes son estomatitis ulcerativa, leucopenia, náuseas y desordenes gastrointestinales. Otros efectos frecuentes son: malestar general, cansancio inexplicable, escalofríos y fiebre, mareos y defensas disminuidas contra las enfermedades. Considerando el tratamiento combinado y la enfermedad subyacente, es difícil atribuir determinados efectos adversos al uso de esta droga.				
	Los efectos indeseables del Metrotexato son resumidos por el sistema orgánico.				
4.13	S Sobredosis:				
	Tratamiento:				
а	. Tratamiento Adultos:				
b	). Tratamiento Niños:				



Instituto Nacional de Higiene
"Rafael Rangel"

Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos,
Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041
Teléfono: (0058-0212) 219.1622
http://www.inhrr.gob.ve
RIF: G-20000101-1

Estuche contentivo de 30, 50 y/o 100 Tabletas.

# 5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS:

	5.1	Propiedades Farmacodinámicas:		
		Grupo Farmacoterapéutico: Agentes antineoplásicos/antimetabolitos análogos.		
		Código ATC: LO1 B		
	5.2	Propiedades Farmacocinéticas:		
	5.3	Datos Preclínicos sobre seguridad:		
6.	DAT	OS FARMACÉUTICOS:		
	6.1	Lista cualitativa de Excipientes:		
		Celulosa microcristalina, almidón, estearato de magnesio, dioxido de silicona coloidal, lactosa.		
	6.2	Incompatibilidades:		
	6.3	Periodo de Validez Aprobado:		
		5 años		
	6.4	Precauciones Especiales de Conservación:		
	6.5	Sistema Envase Cierre:		
		Blister PVC/Foil de Alumnio, Frascode PE y tapa de PE , Frasco de Polipropileno con tapa de polietileno.		
	а	. Medida Dispensadora:		
	b	. Uso correcto de la Medida Dispensadora:		
	6.6	Presentaciones Aprobadas:		



# Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel"

Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos, Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041 Teléfono: (0058-0212) 219.1622 http://www.inhrr.gob.ve RIF: G-20000101-1

a. I	Muestras	Medicas	Aprobadas:
------	----------	---------	------------

\_\_\_\_\_\_

### 6.7 Conservación:

Consérvese a temperatura inferior a 30°C

## 6.8 Tipo de Dispensación:

Con prescripción facultativa

### 7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN:

Laboratorios Elmor, S.A. Avenida Eugenio Mendoza, Edificio Centro Letonia, Piso 16, Urb. La Castellana Estado Miranda Z.P. 1062 Caracas-Venezuela. Master +58.212.263.82.83. Directo +58.212.771.52.27 RIF: J-00219195-3

### 8. REPRESENTANTE:

Laboratorios Elmor, S.A. Avenida Eugenio Mendoza, Edificio Centro Letonia, Piso 16, Urb. La Castellana Estado Miranda Z.P. 1062 Caracas-Venezuela. Master +58.212.263.82.83. Directo +58.212.771.52.27 RIF: J-00219195-3

### 9. FABRICANTE:

PHARMACHEMIE BV, HOLANDA IVAX PHARMACEUTICALS s.r.o. República Checa.

## 10. FABRICANTE ENVASADOR:

PHARMACHEMIE BV, HOLANDA IVAX PHARMACEUTICALS s.r.o. República Checa.

## 11. PROPIETARIO:

PHARMACHEMIE BV, HOLANDA

### 12. NÚMERO DE REGISTRO SANITARIO:

E.F.30.975/09

## 13. FECHA DE AUTIZACIÓN DEL REGISTRO SANITARIO:

08/09/88

## 14. FECHA DE LA RENOVACIÓN DE REGISTRO SANITARIO:

17/11/2009

# 15. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO:



Instituto Nacional de Higiene
"Rafael Rangel"

Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos,
Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041
Teléfons: (0058-0212) 219.1622
http://www.inhrr.gob.ve
RIF: G-20000101-1

Septiembre 2010