

5-Fluorouracilo BSS [1]

5-Fluorouracilo 50 mg/mL Concentrado para Solución para Perfusión. 1 mL de concentrado para solución para perfusión contiene 50 mg de fluorouracilo. **Indicaciones:** Sola o en combinación como tratamiento paliativo de neoplasias malignas comunes, en particular el cáncer de colon y de seno, Tratamiento de cáncer colorrectal metastásico. Tratamiento adyuvante en el cáncer de colon y recto, cáncer gástrico avanzado, cáncer de páncreas avanzado, cáncer esofágico avanzado, cáncer mamario avanzado y/o en metástasis, tratamiento adyuvante en pacientes con cáncer de mama primario invasivo operable, Tratamiento de del carcinoma de células escamosas localmente avanzado inoperable de la cabeza y el cuello en pacientes no tratados previamente. Tratamiento del carcinoma de células escamosas localmente recurrente o metastásico de la cabeza y el cuello. **Posología:** 5-Fluorouracilo debe ser administrado únicamente bajo la supervisión de un médico calificado con extensa experiencia en tratamiento citotóxico. Durante el tratamiento los pacientes deben monitorizarse estrecha y frecuentemente. Los riesgos y beneficios de los pacientes individualmente deben ser cuidadosamente considerados antes de cada tratamiento.

Cáncer colorrectal: 5-Fluorouracilo se usa en el tratamiento de cáncer colorrectal en varios regímenes de tratamiento. Preferiblemente 5-fluorouracilo se usa junto con ácido folínico. En los regímenes de tratamiento usados comúnmente también se combinan 5-fluorouracilo y ácido folínico con otros agentes quimioterápicos como el irinotecan, oxaliplatino o ambos, irinotecan y oxaliplatino. El rango de dosis de 5-fluorouracilo más usado se encuentra entre 200-600 mg/m² de superficie corporal. La dosis también puede variar según si la administración es por bolo intravenoso o perfusión intravenosa continua. Los esquemas de dosis también varían según el régimen quimioterapéutico; la dosis de 5-fluorouracilo puede repetirse semanalmente, bimensualmente o mensualmente. El número de ciclos varía según el régimen de tratamiento usado y depende también de la decisión clínica basada en el éxito del tratamiento y la tolerancia. **Cáncer de mama:** 5-Fluorouracilo se usa comúnmente es regímenes quimioterapéuticos en combinación con ciclofosfamida y metotrexato (CMF), epirubicina y ciclofosfamida (FEC) o metotrexato y leucovorina (MFL). El rango de dosis habitual es de 500-600 mg/m² de superficie corporal como bolo intravenoso y se repite cada 3-4 semanas según sea necesario. En el tratamiento adyuvante de cáncer de mama invasivo primario, la duración del tratamiento normalmente es de 6 ciclos. **Cáncer gástrico y cáncer de la unión gastroesofágica:** La quimioterapia preoperatoria con el régimen ECF (epirubicina, cisplatino, fluorouracilo) se recomienda actualmente. La dosis recomendada de fluorouracilo es de 200 mg/m² de superficie corporal al día administrada como perfusión intravenosa continua durante 3 semanas. Se recomienda realizar 6 ciclos, pero dependerá del éxito del tratamiento y la tolerancia del paciente al medicamento. **Cáncer de esófago:** **5-fluorouracilo se usa comúnmente en combinación con cisplatino, o cisplatino y epirubicina, o epirubicina y oxaliplatino. La dosis varía entre 200-1000 mg/m² de superficie corporal al día administrada como perfusión intravenosa continua durante varios días y se repite cíclicamente según el régimen. Cáncer de páncreas : 5-Fluorouracilo se usa preferiblemente en combinación con ácido folínico o gemcitabina. La dosis varía entre 200-500 mg/m² de superficie corporal al día administrada como bolo intravenoso o perfusión intravenosa según el régimen y la repetición cíclica. Cáncer de cabeza y cuello:** 5-Fluorouracilo se usa preferiblemente en combinación con cisplatino o carboplatino. La dosis varía entre 600-1200 mg/m² de superficie corporal al día administrada como perfusión intravenosa continua durante varios días y se repite cíclicamente según el régimen. El fluorouracilo no está recomendado para uso en niños. No es necesario el ajuste de la dosis en adultos mayores.

Contraindicaciones: hipersensibilidad al principio activo o cualquiera de sus excipientes incluidos, infecciones graves (herpes zóster, varicela), pacientes gravemente debilitados, depresión de la médula ósea tras la radioterapia o el tratamiento con otros antineoplásicos, tratamiento de neoplasias no malignas, insuficiencia hepática severa, embarazo o período de lactancia. No se debe utilizar en combinación con brivudina, sorivudina y análogos. No se deben utilizar vacunas con organismos vivos en conexión temporal con la terapia de fluorouracilo. 5-Fluorouracilo no debe administrarse a pacientes homocigotos para

Source URL: <https://www.cac.sandoz.com/en/node/20881>

Links

[1] <https://www.cac.sandoz.com/en/node/20881>