

Utefos® Cápsulas**Tegafur**

El Tegafur es un nuevo antimetabolito, con un mecanismo de acción similar a los antipirimidínicos, que interfieren la síntesis de los nucleótidos del DNA y también la síntesis del RNA.

La lenta y progresiva liberación que produce el Tegafur, de su fracción activa, produce una mejor tolerancia, menos efectos secundarios, y menor toxicidad medular.

Composición por cápsula:

Tegafur
(DCI)
400 mg

Excipientes (estearato magnésico, almidón de maíz, lactosa, sílice coloidal).

Componentes de la cápsula: dióxido de titanio (E-171), indigotina (E-132), gelatina.

Posología

Oral: Dosis usual máxima: 2.000 mg/día

Dosis usual mínima: 800 mg/día

Indicaciones

Consúltese la literatura científica a disposición de la clase médica.

Contraindicaciones

Pacientes con gran depresión de la médula ósea.

Pacientes con infecciones graves con tendencia a la generalización.

Interacciones

No deberá emplearse simultáneamente con otras drogas que depriman la médula ósea.

Incompatibilidades

No se han descrito incompatibilidades con este preparado.

Efectos secundarios

Se han descrito vómitos, diarreas, fiebre, estomatitis, vértigos y alopecia.

Advertencias y precauciones

Aunque no ha sido probada su teratogenia, no debe emplearse en embarazadas, sobre todo durante el primer trimestre de gravidez.

Intoxicación y su tratamiento

No se conocen intoxicaciones bajo el tratamiento con este producto, pero cuando aparezcan signos de toxicidad, debe discontinuarse la terapéutica. Estos son tales como: estomatitis, vómitos que no remitan por antieméticos, trombocitopenia y leucopenia.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono 915 620 420.

Presentación

Utefos® Cápsulas: Envases de 20 y 60 cápsulas.

Almirall Prodesfarma, S.A. General Mitre, 151 08022 Barcelona (España)

Mod. P.01 (23/10/98) C16/98