

## **Genoxal trofosfamida**

### **Composición por comprimido**

TROFOSFAMIDA (D.C.I.) .....50 mg;

Excipiente (conteniendo lactosa) c.s.

### **Propiedades**

Agente citostático alquilante de la familia de las oxazofosforinas, que se caracteriza por poseer tres radicales alquilo.

En ensayos comparativos ha demostrado tener menor efecto mielodepresor e inmunosupresor que la ciclofosfamida.

### **Indicaciones**

Enfermedad de Hodgkin y linfomas no hodgkinianos. Mieloma múltiple. Leucosis mieloide y linfoide crónicas. Leucosis mieloide y monocítica agudas. Leucemia linfoblástica aguda. Estados avanzados de la Myosis fungoides. Neuroblastoma. Retinoblastoma. Adenocarcinoma de mama. Carcinoma de ovario. Tumores germinales.

### **Posología**

La dosificación será individual. Como esquema general con el empleo de trofosfamida sola se administran 6 a 8 comprimidos/ día al principio del tratamiento y después 1 a 2 comprimidos/ día para el mantenimiento.

### **Normas para la correcta administración del preparado**

Se administrará por vía oral, como terapéutica sola, como mantenimiento tras otras sustancias parenterales, o asociado a otros fármacos pertinentes.

### **Contraindicaciones**

Depresiones marcadas de la médula ósea, principalmente leucopénicas. La gestación, especialmente en el primer trimestre; por lo que se evitará el embarazo cuando se use esta terapéutica y hasta tres meses después de haberla dejado.

### **Advertencias**

Esta especialidad contiene lactosa. Se han descrito casos de intolerancia a este componente en niños y adolescentes. Aunque la cantidad presente en el preparado no es, probablemente, suficiente para desencadenar síntomas de intolerancia, en caso de que aparecieran diarreas debe consultar a su médico.

### **Incompatibilidades**

No se administrará conjuntamente con sustancias que puedan tener actividad fosfamidásica que liberarían los grupos cloroalquílicos activos de la molécula. La asociación a otros fármacos del mismo grupo terapéutico dependerá del juicio facultativo, de las diferentes estrategias planteadas para cada caso concreto.

### **Efectos secundarios**

En general bien tolerado, puede producir en algún paciente sensible y con dosis altas sensaciones nauseosas. En algún caso, irritación vesical. Con tratamientos largos tendencia alopeciante sin significación patológica

**Intoxicación y su tratamiento**

Dosis muy altas pueden producir leucopenia y en algún caso trombocitopenia cuyo tratamiento será el correcto ajuste de la dosificación; y lo mismo en los casos nauseosos que ceden al disminuir la posología. La alopecia es reversible y no requiere tratamiento.

**Conservación**

Estable en las condiciones de acondicionamiento

**Presentación**

Envase de 25 comprimidos

CON RECETA MÉDICA

Los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance de los niños
--

Baxter (logo)  
Baxter Oncology GmbH  
Kantstrasse 2, 33790 Halle/Westfalem  
Alemania