

Su Registro de Dosis

Para IBRANCE® (palbociclib) + Inhibidor de la Aromatasa*

Fecha de inicio de mi IBRANCE en este ciclo: _____

Dosis de mi IBRANCE: _____

día | mes | año

Registre su fecha de inicio y marque cada día que tome su tratamiento.

Esta es su lista de verificación:

- Registre el día en que comienza a tomar IBRANCE e informe al equipo de atención médica su fecha de inicio.
.....
- Semanas 1-3, tome IBRANCE + un inhibidor de la aromatasa.
.....
- Marque sus dosis diarias.
.....
- Imprima un nuevo registro cada vez que inicie un ciclo y registre cualquier cambio en la dosis.
.....
- Recuerde volver a surtir su receta a tiempo y siempre siga las instrucciones de su equipo de atención médica.
.....

El inhibidor de la aromatasa* es una clase de tratamiento que incluye: letrozol, anastrozol y exemestano.

DÍA DE LA SEMANA							
SEMANA UNO IBRANCE + INHIBIDOR DE LA AROMATASA							
SEMANA DOS IBRANCE + INHIBIDOR DE LA AROMATASA							
SEMANA TRES IBRANCE + INHIBIDOR DE LA AROMATASA							
SEMANA CUATRO SOLO EL INHIBIDOR DE LA AROMATASA							

Consulte la Indicación y la Información de Seguridad Importante en el reverso y los Datos Importantes complementarios.



Indicación

IBRANCE® (palbociclib) en cápsulas o comprimidos de 125 mg es un medicamento de venta con receta que se utiliza en adultos para el del cáncer de mama positivo para el receptor hormonal (HR+) y negativo para el receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER2-) que se ha diseminado a otras partes del cuerpo (metastásico) en combinación con un inhibidor de la aromatasa como primer tratamiento hormonal en mujeres posmenopáusicas o en hombres.

Información de Seguridad Importante

IBRANCE puede causar efectos secundarios graves, entre ellos:

Valores bajos de glóbulos blancos (neutropenia). Los valores bajos de glóbulos blancos son muy frecuentes cuando se toma IBRANCE y pueden causar infecciones graves que pueden producir la muerte. Su médico debe verificar sus valores de glóbulos blancos antes y durante el tratamiento.

Si presenta valores bajos de glóbulos blancos durante el tratamiento con IBRANCE, el médico puede interrumpir el tratamiento, disminuir la dosis o indicarle que espere para comenzar el ciclo de tratamiento. Comuníquese de inmediato a su médico si presenta signos y síntomas de valores bajos de glóbulos blancos o de infecciones, como fiebre y escalofríos.

Problemas pulmonares (neumonitis). IBRANCE puede causar inflamación grave de los pulmones durante el tratamiento, lo cual puede provocar la muerte. Informe de inmediato a su médico si presenta algún síntoma nuevo o síntomas que empeoran, entre ellos:

- dolor en el pecho
- tos con o sin flemas
- dificultad para respirar o falta de aliento

Su médico puede interrumpir o suspender por completo el tratamiento con IBRANCE si sus síntomas son graves.

Antes de tomar IBRANCE, informe a su médico sobre todas sus afecciones médicas, incluso si:

- tiene fiebre, escalofríos o cualquier otro signo o síntoma de infección.
- tiene problemas hepáticos o renales.
- está embarazada o planea embarazarse; IBRANCE puede hacerle daño al feto.
 - Las mujeres con capacidad de quedar embarazadas deben utilizar un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento y como mínimo durante 3 semanas después de la última dosis de IBRANCE. Es posible que el médico le pida que se realice una prueba de embarazo antes de iniciar el tratamiento con IBRANCE.
 - Los hombres que tengan parejas femeninas que pudieran quedar embarazadas, deben usar un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento con IBRANCE y como mínimo durante 3 meses después de la última dosis de IBRANCE.

- está amamantando o planea hacerlo. Se desconoce si IBRANCE se excreta en la leche materna. No amamante durante el tratamiento con IBRANCE ni durante 3 semanas después de la última dosis.

Los efectos secundarios más frecuentes de IBRANCE incluyen:

- Valores bajos de glóbulos rojos y de plaquetas.. Llame de inmediato a su médico si presenta cualquiera de estos síntomas durante el tratamiento:
 - mareos
 - falta de aliento
 - debilidad
 - sangrado o formación de moretones con más facilidad
 - sangrado nasal
- infecciones
- cansancio
- náuseas
- llagas bucales
- anomalías en las pruebas de función hepática
- diarrea
- caída o pérdida del cabello
- vómitos
- sarpullido
- pérdida de apetito

IBRANCE puede causar problemas de fertilidad en los hombres. Esto puede afectar su capacidad de engendrar un hijo. Hable con su proveedor de atención médica sobre las opciones de planificación familiar antes de iniciar el tratamiento con IBRANCE si esto le preocupa.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de IBRANCE. Para obtener más información, consulte a su médico.

Informe a su médico sobre todos los medicamentos que toma, incluidos los medicamentos de venta con receta y los de venta libre, vitaminas y suplementos a base de hierbas. IBRANCE y otros medicamentos pueden afectarse mutuamente, causando efectos secundarios.

Mientras toma IBRANCE, no beba jugo de toronja (pomelo) ni coma productos que la contengan, ya que pueden aumentar la cantidad de IBRANCE en la sangre.

Informe a su médico si comienza a tomar un nuevo medicamento. Tome IBRANCE exactamente como se lo indique su médico.

Si llega a tomar una dosis demasiado alta de IBRANCE, llame de inmediato a su médico o acuda a urgencias del hospital más cercano.

Consulte los Datos Importantes complementarios sobre cápsulas y comprimidos.

PP-IBR-USA-4281 © 2020 Pfizer Inc.

Todos los derechos reservados. Impreso en los EE. UU. / Enero 2021

