

## Prospecto: información para el usuario

### Pemetrexed Mylan 25 mg/ml concentrado para solución para perfusión

**Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar este medicamento, porque contiene información importante para usted.**

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

#### Contenido del prospecto

1. Qué es Pemetrexed Mylan y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Pemetrexed Mylan
3. Cómo usar Pemetrexed Mylan
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Pemetrexed Mylan
6. Contenido del envase e información adicional

#### 1. Qué es Pemetrexed Mylan y para qué se utiliza

Pemetrexed Mylan es un medicamento usado para el tratamiento del cáncer.

Pemetrexed Mylan se puede administrar junto con cisplatino, otro medicamento anticanceroso, como tratamiento para el mesotelioma pleural maligno, una forma de cáncer que afecta a la mucosa del pulmón, a pacientes que no han recibido quimioterapia previa.

Pemetrexed Mylan también se puede administrar, junto con cisplatino, para el tratamiento inicial de pacientes en estadios avanzados de cáncer de pulmón.

Pemetrexed Mylan se le puede prescribir si tiene cáncer de pulmón en un estadio avanzado, si su enfermedad ha respondido al tratamiento o si permanece inalterada tras la quimioterapia inicial.

Pemetrexed Mylan también se puede administrar para el tratamiento de aquellos pacientes en estadios avanzados de cáncer de pulmón cuya enfermedad ha progresado, que ya han recibido otro tratamiento inicial de quimioterapia.

#### 2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Pemetrexed Mylan

##### No use Pemetrexed Mylan:

- si es **alérgico (hipersensible) a pemetrexed o a cualquiera de los demás componentes** de este medicamento (incluidos en la sección 6).
- si está **dando el pecho**, debe interrumpir la lactancia durante el tratamiento con Pemetrexed Mylan.
- si le han administrado recientemente la **vacuna contra la fiebre amarilla**.

## **Advertencias y precauciones**

Consulte a su médico o farmacéutico de hospital antes de que le administren Pemetrexed Mylan.

Si ha tenido o tiene problemas de riñón dígaselo a su médico o al farmacéutico del hospital ya que cabe la posibilidad de que no pueda recibir Pemetrexed Mylan.

Antes de cada perfusión tendrá que dar muestras de su sangre para evaluar si la función renal y hepática es suficiente y para evaluar si tiene suficientes células sanguíneas para recibir Pemetrexed Mylan. Su médico puede decidir cambiar su dosis o retrasar el tratamiento dependiendo de su estado general y de si el recuento de sus células sanguíneas es demasiado bajo. Si está usted recibiendo además cisplatino, su médico se asegurará de que está correctamente hidratado y recibirá el tratamiento apropiado antes y después de recibir cisplatino para prevenir el vómito.

Si ha recibido o va a recibir radioterapia, por favor consulte con su médico, ya que se puede producir una reacción precoz o tardía entre la radiación y Pemetrexed Mylan.

Si usted se ha vacunado recientemente, por favor consulte con su médico, dado que es posible que esta pueda causar algún efecto negativo con Pemetrexed Mylan.

Si tiene una enfermedad del corazón o historia previa de enfermedad de corazón, por favor consulte con su médico.

Si tiene líquido acumulado alrededor del pulmón, su médico puede decidir extraer el fluido antes de administrarle Pemetrexed Mylan.

## **Niños y adolescentes**

Este medicamento no debe ser utilizado en niños o adolescentes, ya que no existe experiencia con este medicamento en niños y adolescentes menores de 18 años

## **Otros medicamentos y Pemetrexed Mylan**

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento, incluyendo los adquiridos sin receta.

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando algún **medicamento para el dolor o la inflamación** (hinchazón), tales como los medicamentos denominados “medicamentos antiinflamatorios no esteroideos” (AINEs), incluyendo los adquiridos sin receta (como ibuprofeno). Hay muchas clases de AINEs con duración de acción diferente. Basándose en la fecha en la que le corresponde su perfusión de Pemetrexed Mylan y/o el estado de su función renal, su médico le aconsejará qué medicamentos puede utilizar y cuándo puede hacerlo. Si no está seguro, consulte con su médico o farmacéutico por si algún medicamento que esté tomando es un AINE.

## **Embarazo, lactancia y fertilidad**

### *Embarazo*

Si usted está embarazada o en período de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico antes de utilizar este medicamento. Durante el embarazo se debe evitar el uso de Pemetrexed Mylan. Su médico le informará de los posibles riesgos de tomar Pemetrexed Mylan durante el embarazo. Las mujeres deben emplear métodos anticonceptivos eficaces durante el tratamiento con Pemetrexed Mylan.

### *Lactancia*

Si usted está dando el pecho, informe a su médico.

Durante el tratamiento con Pemetrexed Mylan se debe interrumpir la lactancia.

### *Fertilidad*

Se advierte a los pacientes varones, que no engendren un hijo durante y hasta 6 meses después del tratamiento con Pemetrexed Mylan y, por tanto, deben utilizar métodos anticonceptivos efectivos durante y hasta 6 meses después del tratamiento con Pemetrexed Mylan. Si desea tener un hijo durante el tratamiento o en los 6 meses siguientes tras haber recibido el tratamiento, pida consejo a su médico o farmacéutico. Es posible que desee solicitar información sobre conservación de espermatozoides antes de comenzar su tratamiento.

### **Conducción y uso de máquinas**

Pemetrexed Mylan puede producirle cansancio. Tenga cuidado si conduce un coche o usa máquinas.

### **Pemetrexed Mylan contiene propilenglicol**

Este medicamento contiene 140 mg de propilenglicol en cada vial de 4 ml, lo que equivale a 35 mg/ml.

Este medicamento contiene 700 mg de propilenglicol en cada vial de 20 ml, lo que equivale a 35 mg/ml.

Este medicamento contiene 1400 mg de propilenglicol en cada vial de 40 ml, lo que equivale a 35 mg/ml.

### **3. Cómo usar Pemetrexed Mylan**

La dosis de Pemetrexed Mylan es de 500 miligramos por cada metro cuadrado de la superficie de su cuerpo. Le medirán la altura y el peso para calcular cuál es su superficie corporal. Su médico usará esta superficie para calcular la dosis correcta para usted. Esta dosis puede ajustarse o el tratamiento puede retrasarse dependiendo de su recuento de células sanguíneas y de su estado general. El farmacéutico del hospital, la enfermera o el médico habrán diluido Pemetrexed Mylan con una solución glucosada al 5 % o con solución de cloruro sódico al 0,9% para inyección antes de que se le administren.

Usted siempre recibirá Pemetrexed Mylan mediante una perfusión (gotero) en una de sus venas. La perfusión durará al menos 10 minutos.

### **Cuando use Pemetrexed Mylan en combinación con cisplatino:**

El médico o el farmacéutico del hospital calcularán cuál es la dosis que usted necesita basándose en su altura y en su peso. El cisplatino también se administra mediante perfusión en una de sus venas y se da aproximadamente 30 minutos después de que haya terminado la perfusión de Pemetrexed Mylan. La perfusión de cisplatino dura aproximadamente dos horas.

Normalmente debe recibir su perfusión una vez cada tres semanas.

### **Medicación adicional:**

#### *Corticosteroides:*

Su médico le prescribirá unos comprimidos de esteroides (equivalentes a 4 miligramos de dexametasona dos veces al día) que tendrá que tomar el día anterior, el mismo día y el día siguiente al tratamiento con Pemetrexed Mylan. Su médico le da este medicamento para reducir la frecuencia y la gravedad de las reacciones cutáneas que puede experimentar durante su tratamiento para el cáncer.

#### *Suplemento vitamínico:*

Su médico le prescribirá ácido fólico oral (vitamina) o un complejo multivitamínico que contenga ácido fólico (350 a 1.000 microgramos) y que debe tomar una vez al día mientras está tomando Pemetrexed Mylan. Debe tomar por lo menos cinco dosis durante los siete días anteriores a la primera dosis de

Pemetrexed Mylan. Debe continuar tomando ácido fólico durante 21 días después de la última dosis de Pemetrexed Mylan. Además, recibirá una inyección de vitamina B<sub>12</sub> (1.000 microgramos) en la semana anterior a la administración de Pemetrexed Mylan y después aproximadamente cada 9 semanas (correspondientes a 3 ciclos del tratamiento con Pemetrexed Mylan). La vitamina B<sub>12</sub> y el ácido fólico se le dan para reducir los posibles efectos tóxicos del tratamiento para el cáncer.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este producto, pregunte a su médico o farmacéutico.

#### 4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Debe informar a su médico inmediatamente si usted nota algunos de los siguientes síntomas:

- **Fiebre o infección** (frecuentes o muy frecuentes, respectivamente): si usted tiene una temperatura de 38°C o superior, sudoración u otros signos de infección (ya que usted podría tener menos células blancas de lo normal, lo cual es muy frecuente). Las infecciones (sepsis) pueden ser graves y causar la muerte.
- Si comienza a sentir **dolor en el pecho** (frecuente) o el **ritmo del corazón es más rápido** (poco frecuente).
- Si tiene **dolor, enrojecimiento, hinchazón o llagas en la boca** (muy frecuentes).
- Reacción alérgica: si desarrolla **sarpullido** (muy frecuente), **sensación de quemazón o picor** (frecuentes), o **fiebre** (frecuente). En raras ocasiones las reacciones de la piel pueden ser graves y pueden causar la muerte. Contacte con su médico si usted presenta **erupción grave, picor o aparición de ampollas** (síndrome de Stevens-Johnson o necrólisis epidérmica tóxica).
- Si se siente **cansado o mareado**, si le falta la **respiración** o **está pálido** (debido a que usted tiene menos hemoglobina de lo normal, lo cual es muy frecuente).
- Si experimenta **sangrado de las encías, nariz o boca** o cualquier **sangrado que no cesa, orina roja o rosa o hematomas inesperados** (debido a que usted tiene menos plaquetas de lo normal, lo cual es frecuente).
- Si experimenta dificultad para respirar de forma repentina, **dolor intenso en el pecho o tos con sangre en el esputo** (poco frecuentes) (puede indicar que haya un coágulo de sangre en las venas de los pulmones).

Los efectos adversos con Pemetrexed Mylan pueden incluir:

**Muy frecuentes** (pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas)

Infección

Faringitis (dolor de garganta)

Número bajo de granulocitos neutrófilos (un tipo de glóbulo blanco)

Recuento bajo de glóbulos blancos de la sangre

Niveles bajos de hemoglobina

Dolor, enrojecimiento, hinchazón o llagas en la boca

Pérdida de apetito

Vómitos

Diarrea

Náuseas

Erupción en la piel

Piel escamosa

Alteraciones en los análisis de sangre que muestran una funcionalidad reducida de los riñones

Astenia (cansancio)

**Frecuentes** (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas)

Infección de la sangre

Fiebre con número bajo de granulocitos neutrófilos (un tipo de leucocitos)

Recuento bajo de plaquetas

Reacción alérgica

Pérdida de líquidos corporales

Alteraciones en el sentido del gusto

Daño en los nervios motores que puede causar debilidad muscular y atrofia (emaciación fundamentalmente en brazos y piernas)

Daño en los nervios sensoriales que pueden causar pérdida de sensibilidad, ardor (dolor urente) y marcha inestable

Mareos

Inflamación o hinchazón de la conjuntiva (membrana que recubre los párpados y cubre la parte blanca del ojo)

Sequedad ocular

Ojos llorosos

Sequedad de la conjuntiva (membrana interna de los párpados y cubre la parte blanca del ojo) y la córnea (capa transparente frente al iris y la pupila)

Hinchazón de los párpados

Trastorno ocular con sequedad, lagrimeo, irritación y/o dolor

Insuficiencia cardíaca (afección que afecta la capacidad de bombeo de los músculos del corazón)

Ritmo cardíaco irregular

Indigestión

Estreñimiento

Dolor abdominal

Hígado: aumento de las sustancias químicas en la sangre producidas por el hígado

Aumento de la pigmentación de la piel

Picor de la piel

Erupción en el cuerpo donde cada lesión se asemeja a una diana

Pérdida de cabello

Urticaria

Fallo renal

Función renal reducida

Fiebre

Dolor

Exceso de líquido en el tejido corporal que provoca hinchazón

Dolor en el pecho

Inflamación y ulceración de las mucosas que recubren internamente el tracto digestivo

**Poco frecuentes** (pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas)

Reducción en el número de glóbulos rojos, glóbulos blancos y plaquetas

Isquemia o falta de riego

Isquemia por taponamiento de una arteria cerebral

Sangrado intracraneal

Angina (dolor en el pecho causado por reducción del flujo sanguíneo hacia el corazón)

Infarto

Estrechamiento o bloqueo de las arterias coronarias

Aumento del ritmo cardíaco

Distribución deficiente de sangre a las extremidades

Obstrucción en una de las arterias pulmonares en los pulmones

Inflamación y cicatrización de la mucosa de los pulmones con problemas respiratorios  
Pérdida de sangre roja brillante por el ano  
Sangrado en el tracto gastrointestinal  
Perforación del intestino  
Inflamación de la mucosa del esófago  
Inflamación de la mucosa del intestino grueso, que puede estar acompañada de sangrado intestinal o rectal (visto solo en combinación con cisplatino)  
Inflamación, edema, eritema y erosión de la superficie mucosa del esófago causada por la radioterapia  
Inflamación del pulmón causada por radioterapia  
**Raros** (pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 personas)  
Destrucción de los glóbulos rojos  
Shock anafiláctico (reacción alérgica grave)  
Enfermedad inflamatoria del hígado  
Enrojecimiento de la piel  
Erupción en la piel que se desarrolla en un área previamente irradiada

**Muy raros** (pueden afectar hasta 1 de cada 10.000 personas)  
Infecciones de piel y tejidos blandos  
Síndrome de Stevens-Johnson (un tipo de reacción grave de la piel y mucosas que puede ser mortal)  
Necrólisis epidérmica tóxica (un tipo de reacción grave de la piel que puede ser mortal)  
Trastorno autoinmune que provoca erupciones en la piel y ampollas en las piernas, brazos y abdomen  
Inflamación de la piel caracterizada por la presencia de ampollas que están llenas de líquido  
Fragilidad de la piel, ampollas y erosiones y cicatrices en la piel  
Enrojecimiento, dolor e hinchazón principalmente de los miembros inferiores  
Inflamación de la piel y de la grasa debajo de la piel (pseudocelulitis)  
Inflamación de la piel (dermatitis)  
La piel se inflama, pica, enrojece, agrieta y se vuelve áspera  
Manchas que pican intensamente

**Frecuencia no conocida:** la frecuencia no puede estimarse a partir de los datos disponibles  
Un tipo de diabetes derivada principalmente de una enfermedad del riñón  
Trastorno de los riñones que implica la muerte de las células epiteliales tubulares que forman los túbulos renales  
Puede padecer alguno de estos síntomas y/o situaciones. Debe avisar a su médico tan pronto como comience a experimentar cualquiera de estos efectos adversos.

Si le preocupa algún efecto adverso, consulte con su médico.

#### **Comunicación de efectos adversos**

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de medicamentos de Uso Humano:  
<https://www.notificaram.es>. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

#### **5. Conservación de Pemetrexed Mylan**

Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.

No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en la etiqueta y en la caja después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Este medicamento no requiere ninguna condición especial de conservación.

No congelar.

Solución diluida para perfusión: El medicamento debe usarse inmediatamente. Cuando esté preparado según lo indicado, la estabilidad química y física durante el uso de pemetrexed se demostró durante 24 horas a temperatura en refrigeración. Almacenar protegido de la luz.

Este medicamento es para un solo uso; la solución no usada debe desecharse de acuerdo con la normativa local.

## **6. Contenido del envase e información adicional**

### **Composición de Pemetrexed Mylan**

El principio activo es pemetrexed.

Un vial de 4 ml de concentrado contiene 100 mg de pemetrexed (como pemetrexed diarginina)

Un vial de 20 ml de concentrado contiene 500 mg de pemetrexed (como pemetrexed diarginina)

Un vial de 40 ml de concentrado contiene 1000 mg de pemetrexed (como pemetrexed diarginina)

La solución contiene 25 mg/ml de pemetrexed. Antes de la administración se requiere que el profesional sanitario realice otra dilución.

Los demás componentes son L-Arginina, L-Cisteína, propilenglicol, ácido cítrico y agua para preparaciones inyectables.

### **Aspecto del producto y tamaño del envase**

Pemetrexed Mylan es una solución límpida, de incolora a ligeramente amarillenta, marrón, amarillo marrón o verde amarillo. Pemetrexed Mylan se presenta en vial de vidrio.

Cada estuche contiene:

1 vial de 4 ml (100 mg/4 ml)

1 vial de 20 ml (500 mg/20 ml)

1 vial de 40 ml (1000 mg/40 ml)

Los viales se cierran con un tapón de goma (bromobutilo), cápsula de cierre y tapa flip-top.

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

### **Titular de la autorización de comercialización**

Mylan Pharmaceuticals, S.L.

C/ Plom, 2-4, 5<sup>a</sup> planta

08038 - Barcelona

España

### **Responsable de la fabricación:**

Synthon Hispania, S.L.  
C/ Castelló 1, Pol. Las Salinas  
08830 Sant Boi de Llobregat (Barcelona)  
España

o

Synthon BV  
Microweg 22,  
6545 CM Nijmegen  
Holanda

o

Synthon s.r.o.  
Brněnská 32/čp. 597,  
678 01 Blansko  
República Checa

**Este medicamento está autorizado en los estados miembros del Espacio Económico Europeo con los siguientes nombres:**

Bélgica:	Pemetrexed Mylan 25 mg/ml concentraat voor oplossing voor infusie
República Checa:	Pemetrexed Mylan
Alemania:	Pemetrexed Mylan 25 mg/ml Konzentrat zur Hertellung einer Infusionslösung
Estonia:	Pemetrexed Mylan
Grecia:	Pemetrexed/Mylan
España:	Pemetrexed Mylan 25 mg/ml concentrado para solución para perfusión
Finlandia:	Pemetrexed Mylan 25 mg/ml Infuusiokonsentraatti, liuosta varten
Francia:	Pemetrexed Mylan 25 mg/ml, solution à diluer pour perfusion
Irlanda:	Pemetrexed Mylan 25 mg/ml concentrate for solution for infusion
Islandia:	Pemetrexed Mylan 25 mg/ml Innrennslisþykkni, lausn
Italia:	Pemetrexed Mylan
Lituania:	Pemetrexed Mylan 25 mg/ml Koncentratas infuziniam tirpalui
Letonia:	Pemetrexed Mylan 25 mg/ml Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai
Países Bajos:	Pemetrexed Mylan 25 mg/ml, concentraat voor oplossing voor infusie
Rumanía:	Pemetrexed Mylan 25 mg/ml concentrat pentru soluție perfuzabilă
Suecia:	Pemetrexed Mylan
Reino Unido:	Pemetrexed Mylan

**Fecha de la última revisión de este prospecto:** junio 2022

La información detallada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es/>.



-----

Esta información está destinada únicamente a profesionales del sector sanitario:

### **Instrucciones de uso, manipulación y eliminación**

1. Use técnicas asépticas durante la dilución de pemetrexed para su administración mediante perfusión intravenosa.
2. Calcule la dosis y el volumen de Pemetrexed Mylan necesarios. Cada vial contiene un exceso de pemetrexed para facilitar la administración de la cantidad nominal necesaria. Cada vial contiene una solución que contiene 25 mg/ml de pemetrexed.
3. Se debe diluir el volumen apropiado de pemetrexed concentrado hasta 100 ml con una solución glucosada al 5 %, sin conservantes y debe administrarse como perfusión intravenosa durante 10 minutos.
4. La solución de pemetrexed para perfusión preparada según las indicaciones anteriormente descritas es compatible con los sistemas y las bolsas de infusión de cloruro de polivinilo y poliolefina. Pemetrexed es incompatible con diluyentes que contengan calcio, incluyendo el Ringer lactato para inyección y el Ringer para inyección.

Pemetrexed Mylan contiene L-Arginina como excipiente. L-Arginina es incompatible con el cisplatino, ya que degrada al cisplatino. Este medicamento no debe mezclarse con otros. Después de la administración de Pemetrexed Mylan se deben purgar las vías intravenosas.

5. Los medicamentos para administración parenteral deben ser inspeccionados visualmente previamente a su administración, para descartar la aparición de partículas o alteración del color. Si se observan partículas no se debe administrar el medicamento.
6. Las soluciones de pemetrexed son para un solo uso. Se debe desechar el medicamento y el material no utilizado de acuerdo con la normativa local para agentes citotóxicos.

### **Precauciones en la preparación y administración**

Como cualquier otro agente antineoplásico potencialmente tóxico, se debe poner especial cuidado en el manejo y preparación de las soluciones de pemetrexed para perfusión. Se recomienda el uso de guantes para su manejo. Si las soluciones de pemetrexed entran en contacto con la piel, se debe lavar la piel inmediatamente y abundantemente con agua y jabón. Si las soluciones de pemetrexed entran en contacto con mucosas, lavar con agua abundante. Pemetrexed no es un fármaco vesicante. No existe un antídoto específico para la extravasación de pemetrexed. Se han comunicado algunos casos de extravasación de pemetrexed, los cuales no fueron valorados como serios por el investigador. La extravasación debe ser tratada según la práctica clínica habitual con otros fármacos no vesicantes.