

**Tarjeta de información para el paciente Brivudina**

**Lleve esta tarjeta consigo en todo momento hasta 4 semanas después de finalizar el tratamiento**

Esta tarjeta contiene información de seguridad importante que debe conocer antes de tomar este medicamento y/o durante el tratamiento.

Muestre esta tarjeta al médico cuando acuda a su consulta y al farmacéutico antes de la dispensación de cualquier otro medicamento.

**⚠ ATENCIÓN:**  
**La INTERACCIÓN entre Brivudina y algunos medicamentos de quimioterapia para el cáncer (p. ej., capecitabina, 5-fluorouracilo, tegafur, etc.) o para infecciones por hongos que contienen flucitosina es POTENCIALMENTE MORTAL.**

Brivudina **NO SE DEBE UTILIZAR en pacientes** que han recibido recientemente, están recibiendo o está previsto que reciban (en 4 semanas) una quimioterapia para el cáncer (p. ej., capecitabina, 5-fluorouracilo, tegafur, etc.) o 5-fluorouracilo tópico (externo) o en pacientes con infecciones por hongos si recientemente han recibido o están recibiendo un tratamiento con flucitosina para estas infecciones.

**Antes del tratamiento con brivudina**

Consulte a su médico antes de tomar este medicamento si:

- ha recibido recientemente, está recibiendo o está previsto que reciba (en 4 semanas) una quimioterapia para el cáncer (sobre todo capecitabina, fluorouracilo (5-FU) u otras fluoropirimidinas)
- padece una infección por hongos y recientemente ha recibido o está recibiendo un tratamiento con flucitosina
- recientemente ha utilizado, está utilizando o se ha previsto que utilice un medicamento para verrugas o contra la queratosis actínica o la enfermedad de Bowen con fluoropirimidinas (5-fluorouracilo u otros)
- su sistema inmunitario (es decir, las defensas de su cuerpo contra las infecciones) está gravemente alterado; por ejemplo, si recientemente ha recibido o está recibiendo:
  - medicamentos para el tratamiento del cáncer (quimioterapia), o
  - medicamentos inmunosupresores (es decir, fármacos que suprimen o disminuyen la función del sistema inmunitario)

**Durante y después del tratamiento con este medicamento (brivudina)**

- Informe a su médico de que está tomando o si ha tomado brivudina en las últimas cuatro semanas si necesita someterse a una quimioterapia para cáncer (oral, mediante inyección o en forma de cremas, pomadas, colirios o cualquier otro medicamento de aplicación externa) o un tratamiento para infección por hongos con flucitosina.
- Póngase en contacto con su médico si se siente mareado o enfermo o experimenta síntomas inesperados después de comenzar a tomar este medicamento.

Acuda al hospital para recibir tratamiento inmediato si tiene mareos; diarrea; inflamación de la boca y/o la parte interna de la boca; fatiga, aumento de la sensibilidad a infecciones, cansancio; sarpullido rojizo por todo el cuerpo con la piel sensible al tacto, que evoluciona a ampollas grandes que progresan a extensas áreas de piel.

Protéjase de infecciones y la deshidratación.

Tratamiento con brivudina:

Inicio.....

Final.....

Periodo de espera después de la ingesta de brivudina:

Brivudina	
Semana 1	Semana 2
Semana 3	Semana 4
Toxicidad potencialmente mortal de las fluoropirimidinas	

Para más información lea el prospecto de este medicamento.

Asegúrese de disponer de una lista de todos los medicamentos que tome cuando acuda a la consulta del profesional sanitario.

*Nombre del paciente*

.....

*Nombre del médico*

.....

*Teléfono del médico*

.....