



tablets  
**Xeloda**<sup>®</sup>  
capecitabine

## **XELODA: La primera quimioterapia oral aprobada por la FDA para el cáncer avanzado de mama y colorrectal**

### **También aprobada para Duke C (Estadio III del cáncer de colon)**

(Para indicaciones completas e información de seguridad importante, consulte el breve resumen adjunto)

- XELODA es una píldora que se toma por boca (oralmente)
- XELODA también detiene el crecimiento de las células cancerosas y reduce el tamaño de los tumores
- XELODA está cubierto por la mayoría de los otros seguros de salud y por Medicare
- Los pacientes que toman XELODA tienen acceso a un programa de apoyo, conveniente y sin costo, llamado programa XTRA, al que pueden acudir para obtener apoyo adicional.

### **Los efectos secundarios más frecuentes de XELODA son:**

- Diarrea, náuseas, vómitos, estomatitis (úlceras en la boca y la garganta), dolor abdominal (área del estómago), malestar de estómago, estreñimiento, pérdida del apetito y deshidratación (pérdida excesiva de agua del organismo). Estos efectos secundarios son más frecuentes en pacientes de 80 años de edad y mayores.
- **Síndrome de pies y manos** (dolor, hinchazón o enrojecimiento de las manos o los pies que impide hacer las actividades normales); sarpullido; piel seca, con picazón o cambio de color; problemas en las uñas y pérdida del cabello.
- Cansancio; debilidad; mareos; cefalea; fiebre; dolor (en el pecho, la espalda, las articulaciones y los músculos); dificultad para conciliar el sueño y alteraciones del sentido del gusto.

Esta información no reemplaza la comunicación con su médico. Siempre hable primero con su médico para obtener información detallada sobre su enfermedad y el medicamento.



tablets  
**Xeloda**<sup>®</sup>  
capecitabine

## INDICACIONES

### XELODA se utiliza para el tratamiento de:

- cáncer de colon después de la cirugía.
- cáncer de colon o recto (cáncer colorrectal) que se ha diseminado a otras partes del cuerpo (cáncer colorrectal metastásico). Es importante que sepa que en estudios realizados, otros fármacos demostraron un mejor índice de supervivencia cuando se tomaron en conjunto con 5-FU y leucovorin. Se notó que el índice de supervivencia con XELODA no fue inferior al de la quimioterapia combinada con 5-FU y leucovorin, pero no fue superior cuando se lo comparó con estos dos fármacos.
- cáncer de mama que se ha diseminado a otras partes del cuerpo (cáncer de mama metastásico), en conjunto con otro fármaco llamado docetaxel (Taxotere<sup>®</sup>).
- cáncer de mama que se ha diseminado a otras partes del cuerpo y que no ha mejorado después de tratarlo con otros medicamentos como el paclitaxel y medicamentos que contienen antraciclina, como el Adriamycin<sup>®</sup> (Doxorubicin).

### ADVERTENCIA IMPORTANTE

En los pacientes que estén bajo tratamiento con XELODA y warfarina concomitantemente se recomienda controlar frecuentemente la Proporción Normalizada Internacional (INR) o el tiempo de protrombina (TP). Se ha demostrado que hay una interacción farmacológica clínicamente importante entre XELODA y warfarina. Se han informado casos de alteración en los parámetros de la coagulación y/o sangrado y muerte. Se han observado aumentos clínicamente significativos en TP y INR días o meses después de iniciar el tratamiento con XELODA, e infrecuentemente en el mes posterior a interrumpir el tratamiento con XELODA. Estos eventos ocurrieron en pacientes con y sin metástasis hepática. Una edad mayor de 60 años y el diagnóstico de cáncer independientemente predisponen a los pacientes a un mayor riesgo de coagulopatía.

Consulte la información de prescripción de XELODA para indicaciones de uso; contraindicaciones; advertencias, incluida la ADVERTENCIA del recuadro; precauciones y reacciones adversas.