

Dosificación y manejo

▼ Este medicamento está sujeto a seguimiento adicional, es prioritaria la notificación de sospechas adversas asociadas a este medicamento.

Image



Image





- Dosificación y manejo
- Ajuste de dosis

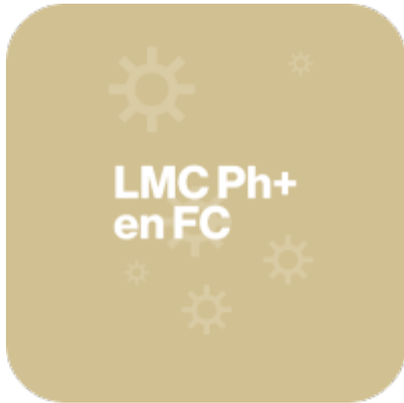


Dosificación y manejo

Dosificación

Posología de ▼ SCEMBLIX® en pacientes con¹:

Image



Dosis recomendada de SCELMBLIX® en pacientes con LMC Ph+ en FC previamente tratados con ≥ 2 ITK:

40 mg dos veces al día con un intervalo de 12 horas aproximadamente.

El tratamiento se debe iniciar por un médico con experiencia en el diagnóstico y tratamiento de pacientes con leucemia.

Administración¹

Posología de SCEMBLIX® en pacientes con¹:

Image



Los comprimidos se deben tomar por vía oral sin comida. Se debe evitar el consumo de alimentos durante las 2 horas previas y 1 hora después de la toma de asciminib.

Image



SCEMBLIX® se administra por vía oral. Los comprimidos recubiertos con película se deben tragar enteros con un vaso de agua. No se deben romper ni triturar ni masticar.

Dosis olvidada¹

Si han transcurrido **menos de 6 horas** desde la dosis olvidada, se debe tomar y luego tomar la siguiente dosis a la hora que estuviera programada.

Si han transcurrido **más de 6 horas** desde la dosis olvidada, se debe saltar y tomar la siguiente dosis a la hora que estuviera programada.

FC: fase crónica; **ITK:** inhibidor tirosina cinasa; **LMC:** leucemia mieloide crónica; **Ph+:** cromosoma Filadelfia positivo.

Con receta médica. Diagnóstico Hospitalario.

Reembolsado por el SNS, con dispensación limitada, sin necesidad de visado, a los pacientes no hospitalizados, en los Servicios de Farmacia de los Hospitales. PVLn Scemblix 20 mg 60 comprimidos 5.369 €. PVLn Scemblix 40 mg 60 comprimidos 5.369€

[Ficha técnica Scemblix®](#)

Referencia

1. Ficha Técnica de SCEMBLIX®.

Ajuste de dosis por las reacciones adversas

La **dosis inicial** es de **40 mg dos veces al día**, mientras que la dosis reducida es de **20 mg dos veces al día**. La dosis se puede modificar en función de la seguridad y tolerabilidad de cada individuo¹.

En los **pacientes que no toleren** una dosis de **20 mg dos veces al día** se debe **interrumpir SCEMBLIX® (asciminib) de forma permanente**¹.

Image

Población de pacientesLMC Ph+ en FC
tratada con ≥ 2 ITK**Dosis inicial****40 mg**
dos veces al día**Dosis reducida****20 mg**
dos veces al día**Dosis reanudada****40 mg**
dos veces al día

Creado a partir de la Ficha Técnica de SCEMBLIX®1.

Image

Modificación de dosis de SCEMBLIX® para el manejo de algunas reacciones adversas¹

Reacción adversa	Modificación de dosis
Trombocitopenia y/o neutropenia RAN $< 1,0 \times 10^9/l$ y/o PLT $< 50 \times 10^9/l$	Suspender asciminib hasta que se resuelva RAN $\geq 1 \times 10^9/l$ y/o PLT $\geq 50 \times 10^9/l$. Si se resuelve: <ul style="list-style-type: none"> • En 2 semanas: reanudar a la dosis inicial. • Tras más de 2 semanas: reanudar a la dosis reducida. Para trombocitopenias y/o neutropenias graves recurrentes, suspender asciminib hasta que se resuelva RAN $\geq 1 \times 10^9/l$ y PLT $\geq 50 \times 10^9/l$, entonces reanudar a la dosis reducida.
Elevación asintomática de la amilasa y/o lipasa Elevación $> 2,0 \times$ LSN	Suspender asciminib hasta que se resuelva $< 1,5 \times$ LSN. <ul style="list-style-type: none"> • Si se resuelve: reanudar a la dosis reducida. Si los efectos vuelven a ocurrir con la dosis reducida, interrumpir de forma permanente. • Si no se resuelve: interrumpir de forma permanente. Realizar pruebas diagnósticas para descartar una pancreatitis.
Reacciones adversas no hematológicas Reacciones adversas de grado 3 o superior*	Suspender asciminib hasta que se pase a grado 1 o inferior. <ul style="list-style-type: none"> • Si se resuelve: reanudar a la dosis reducida. • Si no se resuelve: interrumpir de forma permanente.

Adaptado a partir de la Ficha Técnica de SCEMBLIX®1.

Image

**Manual de manejo SCEMBLIX®**

PDF

[Descargar](#)

Manual que recopila todos los aspectos clave del manejo de pacientes tratados con SCEMBLIX® (asciminib) según la información de la ficha técnica incluyendo indicación, mecanismo de acción, manipulación, posología, modificación de dosis, advertencias, interacciones con otros fármacos y uso en poblaciones específicas.

*De acuerdo a criterios de terminología común del Instituto Nacional de Cáncer para efectos adversos (NCI CTCAE, por sus siglas en inglés) v 4.03.

FC: fase crónica; **ITK:** inhibidor tirosina cinasa; **LMC:** leucemia mieloide crónica; **LSN:** límite superior de lo normal; **Ph+:** cromosoma Filadelfia positivo; **PLT:** plaquetas; **RAN:** recuento absoluto de neutrófilos.

Con receta médica. Diagnóstico Hospitalario.

Reembolsado por el SNS, con dispensación limitada, sin necesidad de visado, a los pacientes no hospitalizados, en los Servicios de Farmacia de los Hospitales. PVLn Scemblix 20 mg 60 comprimidos 5.369 €. PVLn Scemblix 40 mg 60 comprimidos 5.369€

[Ficha técnica Scemblix®](#)

Referencia

1. Ficha Técnica de SCEMBLIX®.

Source URL:

<https://www.pro.novartis.com/es-es/hematopro/patologias/lmc/v-scemblixr/dosificacion-y-manejo>