

<b>GBT</b> Grupo Biotoscana	<b>LKM</b>	<b>Producto:</b> Doxplax 20 Uruguay	<b>V-02</b>
<b>Material:</b> Prospecto	<b>Código de Material:</b> 120634-00	<b>Soporte:</b> Según Especificación	<b>Colores:</b> Pantone Black C (80%) Pantone 322 C
<b>Medida:</b> 360 x 250 mm	<b>Código Visual:</b> 9N-45N-65V	<b>Gramaje:</b> Según Especificación	 <b>Cotas</b> (no imprimir filete)

360 mm

**LKM**

## Doxplax® Clorhidrato de doxorubicina Liposomal pegilado 20 mg

**FÓRMULA CUALICUANTITATIVA:**

**Cada frasco-ampolla contiene:**
Clorhidrato de Doxorubicina Liposomal Pegilado.....20 mg
Componentes del Liposoma: N-(Carbonil-Metoxi-Polietilenglicol 2000)-1,2-Distearoil-sn-Gliceroil-3-Fosfoetanolamina Sódica; Fosfatidil Colina de Soja Hidrogenada; Colesterol; Sulfato de Amonio; Histidina; Hidróxido de sodio c.s.p. pH 6-7; Sacarosa; Agua para inyectables c.s.p.....10 mL

#### ADVERTENCIAS

La lesión miocárdica puede generar insuficiencia cardíaca congestiva, y puede desarrollarse a medida que la dosis total acumulada de HCl de Doxorubicina se aproxima a 550 mg/m². El uso de DOXPŁAX (inyección de Clorhidrato de Doxorubicina liposomal) puede provocar cardiotoxicidad. En un estudio clínico de envergadura en pacientes con cáncer de mama avanzado, 250 pacientes recibieron Clorhidrato de Doxorubicina liposomal pegilada con una dosis inicial de 50 mg/m² cada cuatro semanas. En todas las dosis acumuladas de antraciclina entre 450-500 mg/m² o entre 500-550 mg/m², el riesgo de cardiotoxicidad para los pacientes tratados con Doxorubicina liposomal pegilada fue del 11%. El uso previo de otras antraciclinas o de antracendonina deberá considerarse al calcular la dosis total acumulada. También se puede presentar cardiotoxicidad con dosis acumuladas menores en pacientes que previamente recibieron irradiación mediastínica o sometidos concomitantemente a una terapia con Ciclofosfamida. Las reacciones agudas asociadas a la infusión incluyendo, entre otras, enrojecimiento de la piel, disnea, edema facial, cefalea, escalofríos, lumbalgia, opresión torácica o de la garganta, e hipotensión, se presentaron en hasta el 10% de los pacientes tratados con Clorhidrato de Doxorubicina liposomal pegilada. En la mayoría de los pacientes, una vez terminada la infusión estas reacciones se resolvieron con el transcurso de varias horas o hasta un día. En algunos pacientes, la reacción se resolvió disminuyendo la velocidad de la infusión. Se reportaron reacciones a la infusión de tipo alérgicas/anafilácticas, graves, y a veces fatales, o que colocaron al paciente en riesgo para su vida. Se deberá tener al alcance para uso inmediato medicamentos para tratar tales reacciones, así como equipos para emergencias. DOXPŁAX debe administrarse a una velocidad inicial de 1 mg/minuto para minimizar el riesgo de reacciones a la infusión. Puede presentarse mielosupresión grave.

La dosis debe reducirse en pacientes con deterioro de la función hepática. La sustitución accidental de Clorhidrato de Doxorubicina liposomal por Clorhidrato de Doxorubicina produjo efectos secundarios graves. No se debe reemplazar a DOXPŁAX por Clorhidrato de Doxoru-bicina sobre una base de mg por mg. DOXPŁAX debe administrarse sólo bajo la supervisión de un médico con experiencia en el uso de agentes quimioterapéuticos oncológicos.

**CODIGO ATC**
L01DB

**ACCIÓN TERAPÉUTICA**
Agente antineoplásico.

**INDICACIONES**
**Cáncer de mama metastásico**
DOXPŁAX está indicado en monoterapia para pacientes con cáncer de mama metastásico, donde se registra mayor riesgo cardíaco.
**Mieloma múltiple**
DOXPŁAX en combinación con Bortezomib está indicado en el tratamiento de mieloma múltiple progresivo en pacientes que han recibido al menos una terapia previa y que hayan recibido o que no puedan recibir trasplante de médula ósea.

**Cáncer de ovario**
DOXPŁAX (clorhidrato de Doxorubicina liposomal inyectable) está indicado para el tratamiento de los pacientes con cáncer de ovario, que experimentaron progresión de la enfermedad o recidivaron después de una quimioterapia a base de platino.
**Sarcoma de Kaposi asociado a SIDA**
DOXPŁAX está indicado para el tratamiento del Sarcoma de Kaposi asociado a SIDA en pacientes que experimentaron progresión de la enfermedad después de una quimioterapia combinada o en pacientes que no toleraron esa terapia.
El tratamiento de pacientes con Sarcoma de Kaposi asociado a SIDA se basa en tasas objetivas de respuesta tumoral. No existen resultados disponibles de estudios controlados que demuestren un beneficio clínico como resultado de este tratamiento, tales como la mejoría de los síntomas relacionados con la enfermedad o una mayor supervida.

**CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS**
**ACCIÓN FARMACOLÓGICA**
**Mecanismo de acción**
La sustancia activa es el Clorhidrato de Doxorubicina. Se considera que el mecanismo de acción del Clorhidrato de Doxorubicina está relacionado con su habilidad para unir el ADN e inhibir la síntesis del ácido nucleico. Los estudios de la estructura celular demostraron una penetración celular rápida y la fijación de la cromatina perinuclear, la inhibición de la actividad mitótica y la síntesis del ácido nucleico, y la inducción de la mutagénesis y las aberraciones cromosómicas. La Doxorubicina liposomal es el Clorhidrato de Doxorubicina encapsulado en liposomas de circulación prolongada. Los liposomas son vesículas microscópicas compuestas de un fosfolípido bicapa que son capaces de encapsular sustancias activas. Los liposomas de DOXPŁAX están formulados con metoxipolietilenglicol (MPEG) injertado en la superficie, un proceso que con frecuencia se denomina pegilación, para proteger a los liposomas de la detección del sistema mononuclear del fagocito (MPS) y para aumentar el tiempo de circulación en la sangre. Tiene una vida media en humanos de aproximadamente 55 horas. Son estables en la sangre, y las mediciones directas de la Doxorubicina liposomal muestran que al menos el 90% del fármaco (el ensayo usado no puede cuantificar menos de un 5-10% de Doxorubicina libre) se mantiene encapsulado en liposomas durante la circulación. Se hacen hipótesis de que, debido a su tamaño pequeño (ca. 100 nm) y la persistencia en la circulación, los liposomas pegilados de Doxorubicina son capaces de penetrar la vasculatura tumoral alterada y frecuentemente comprometida. Esta hipótesis es sustentada por estudios usando liposomas coloidales conteniendo oro, los que se pueden visualizar microscópicamente. Se observó evidencia de la penetración de los liposomas desde los vasos, y su entrada y acumulación en los tumores en los ratones con carcinoma de colon C-26 y en ratones transgénicos con lesiones parecidas al sarcoma de Kaposi. Una vez que los liposomas alcanzan el compartimiento tisular, el Clorhidrato de Doxorubicina encapsulado pasa a estar disponible. Se desconoce el mecanismo exacto de liberación.

**Incidencia menor al 1%**

**Organismo completo:** edema facial, celulitis, sepsis, abscesos, lesiones por irradiación, síndrome gripal, moniliasis, hipotermia, hemorragia en el lugar de la inyección, dolor en el lugar de la inyección, criptococosis, ascitis.

**Cardiovasculares:** tromboflebitis, cardiomiopatía, derrame pericárdico, palpitaciones, síncope, bloqueo de rama del haz, insuficiencia cardíaca congestiva, cardiomegalia, paro cardíaco, migraña, trombosis, arritmia ventricular.

**Digestivos:** dispepsia, ictericia colestásica, gastritis, gingivitis, proctitis ulcerosa, colitis, úlcera esofágica, esofagitis, hemorragia gastrointestinal, insuficiencia hepática, leucoplasia oral, pancreatitis, estomatitis ulcerosa, hepatitis, hepatoesplenomegalia, aumento del apetito, ictericia, colangitis esclerosante, tenesmo, retención fecal.

**Endocrinos:** diabetes mellitus.

**Hemáticos y linfáticos:** eosinofilia, linfadenopatía, linfangitis, linfedema, petequia, disminución de la tromboplastina.

**Trastornos metabólicos y nutricionales:** Aumento de la deshidrogenasa láctica, hipernatriemia, aumento de la creatinina, aumento del BUN, deshidratación, edema, hipercalcemia, hipercalemia, hiperlipidemia, hiperuricemia, hipoglucemia, hipocalcemia, hipoplipemia, hipomagnesemia, hiponatriemia, hipofosfatemia, hipoproteinemia, cetosis, aumento de peso.

**Osteomusculares:** mialgia, artralgia, dolor óseo, miositis.

**Nerviosos:** parestesia, insomnio, neuritis periférica, depresión, neuropatía, ansiedad, convulsiones, hipotonía, síndrome cerebral agudo, confusión, hemiplejía, hipertonia, hipocinesia, vértigo.

**Respiratorios:** efusión pleural, asma, bronquitis, aumento de la tos, hiperventilación, faringitis, neumotórax, rinitis, sinusitis.

**Piel y faneras:** exantema maculopapular, úlceras cutáneas, pigmentación cutánea, herpes zoster, dermatitis exfoliativa, moniliasis cutánea, eritema multiforme, eritema nudoso, furunculosis, psoriasis, exantema pustular, necrosis cutánea, urticaria, exantema vesiculobuloso.

**Sentidos especiales:** otitis media, disgeusia, visión anormal, ceguera, conjuntivitis, dolor ocular, neuritis óptica, tinnitus, defecto del campo visual.

**Urogenitales:** hematuria, balanitis, cistitis, disuria, edema genital, glicosuria, insuficiencia renal.

#### SOBREDOSIS

La sobredosis aguda con Clorhidrato de Doxorubicina provoca aumentos de la mucositis, la leuco-penia y la trombocitopenia. El tratamiento de la sobredosis aguda consiste en el tratamiento de los pacientes gravemente mielosuprimidos con internación, antibióticoterapia, transfusiones de trombocitos y granulocitos, y tratamiento sintomático de la mucositis.

**En caso de intoxicación comunicarse con el C.I.A.T. Tel: (02) 1722.**

#### INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

Se deberá informar a los pacientes y a las personas que atienden a los pacientes acerca de los efectos adversos esperados de Doxorubicina liposomal, particularmente la eritrodiesiestesia palmo-plan-tar, la estomatitis y la neutropenia, y las complicaciones relacionadas, como fiebre neutropénica, infección y sepsis. Eritrodiesiestesia palmo-plantar (EPP): Los pacientes que experimentan hormigueo o ardor, eritema, descamación, edema molesto, pequeñas ampollas, o pequeñas úlceras en las palmas de las manos o las plantas de los pies (síntomas de la eritrodiesiestesia palmo-plantar) deben avisarle a su médico. Estomatitis: Los pacientes que experimenten eritema doloroso, edema o úlceras en la boca (sínto-mas de estomatitis) deben avisarle a su médico. Fiebre y neutropenia: Los pacientes que experimenten fiebre de 38°C o más, deben avisarle a su médico. Náuseas, vómitos, cansancio, debilidad, exantema o caída del cabello leve: Los pacientes que pre-senten cualquiera de estos síntomas, deberán comunicárselo a su médico.

Luego de la administración, DOXPŁAX puede impartir una coloración rojiza-anaranjada a la orina y a otros líquidos corporales. Esta reacción no tóxica se debe al color del producto y desaparecerá gradualmente, a medida que el fármaco se elimine del organismo.

#### PRESENTACIONES

DOXPŁAX: 1 frasco con 10 mL.

#### CONSERVACION

Conservar los viales en heladera, de 2°C a 8°C. Evitese el congelamiento. El congelamiento prolongado de los productos farmacéuticos liposomales puede afectarlos.

**“Este medicamento debe administrarse sólo bajo la supervisión de un médico con experiencia en el uso de agentes quimioterapéuticos oncológicos”**

**“Este medicamento ha sido prescripto sólo para problema médico actual. No lo recomiende a otras personas”**

#### MEDICAMENTO: MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

#### ANTE CUALQUIER DUDA CONSULTE A SU MÉDICO

Fecha de última revisión: marzo 2012

#### Datos hematológicos del estudio aleatorio en pacientes con cáncer de ovario

	Pacientes tratados con DOXORRUBICINA LIPOSO-MAL (n = 239)	Pacientes tratados con Topotecán (n = 235)
<b>Neutropenia</b>		
500 - < 1000/mm <sup>3</sup>	19 (7,9%)	33 (14,0%)
<500/mm <sup>3</sup>	10 (4,2%)	146 (62,1%)
<b>Anemia</b>		
6,5 - < 8 g/dL	13 (5,4%)	59 (25,1%)
< 6,5 g/dL	1 (0,4%)	10 (4,3%)
<b>Trombocitopenia</b>		
10.000 - < 50.000/mm <sup>3</sup>	3 (1,3%)	40 (17,0%)
<10.000/mm <sup>3</sup>	0 (0,0%)	40 (17,0%)

Los siguientes efectos adversos adicionales, se observaron en los pacientes con cáncer de ovario a los que se les administraron dosis cada cuatro semanas; se incluyeron sólo aquellos eventos que el investigador consideró al menos posiblemente relacionados con el fármaco.

#### Incidencia de 1% al 10%.

**Cardiovasculares:** vasodilatación, taquicardia, tromboflebitis profunda, hipotensión, palidez, paro cardíaco.

**Digestivos:** moniliasis oral, úlceras bucales, boca seca, gingivitis, esofagitis, disfagia, flatulencia, hemorragia rectal, ileo, agrandamiento del abdomen, ascitis.

**Hemáticos y linfáticos:** equimosis.

**Metabólicos y nutricionales:** deshidratación, pérdida de peso, hiperbilirrubinemia, hipopotase-mia, hipercalcemia, edema, caquexia, hiperglucemia, hiponatriemia.

**Osteomusculares:** mialgia, artralgia, fractura espontánea.

**Nerviosos:** somnolencia, mareos, depresión, insomnio, ansiedad, confusión, neuropatía, hipertonia, agitación, neuralgia, neuritis periférica, vértigo.

**Respiratorios:** rinitis, neumonía, efusión pleural, sinusitis, apnea, epistaxis.

**Piel y faneras:** prurito, pigmentación cutánea, exantema vesiculo-buloso, exantema maculopapu-lar, dermatitis exfoliativa, herpes zoster, transpiración, piel seca, herpes simple, dermatitis micótica, furunculosis, acné.

**Sentidos especiales:** conjuntivitis, alteración del gusto, sequedad ocular, dolor de oídos.

**Urinarios:** Infección del tracto urinario, disuria, leucorrea, frecuencia urinaria, cistitis, hematuria, incontinencia urinaria, urgencia urinaria, moniliasis vaginal, hemorragia vaginal, dolor pélvico.

**Pacientes con Sarcoma de Kaposi asociado a SIDA**

Según estudios publicados, la información sobre eventos adversos está basada en las experiencias informadas por 753 pacientes con sarcoma de Kaposi asociado a SIDA registrados en cuatro estu-dios. La mayoría de los pacientes fueron tratados con 20 mg/m² de Doxorubicina liposomal cada dos o tres semanas. El tiempo medio en el estudio fue de 127 días y varió de 1 a 811 días. La dosis media acumulada fue de 120 mg/m² y varió de 3,3 a 798,6 mg/m². Veintiséis pacientes (3,0%) recibieron dosis acumuladas mayores a 450 mg/m².

De estos 753 pacientes, se consideró que el 61,2% tenía un bajo riesgo de masa tumoral por Sarco-ma de Kaposi, el 91,5% con escaso riesgo del sistema inmunológico, y el 46,9% para enfermedad sistémica; el 36,2% tenía bajo riesgo para las tres categorías. La mediana en el recuento de CD4 de los pacientes fue de 21,0 células/mm<sup>3</sup>, de los cuales, el 50,8% tenía menos de 50 células/mm3. El promedio del recuento absoluto de neutrófilos al inicio del estudio era de aproximadamente 3.000 células/mm<sup>3</sup>.

Los pacientes recibieron junto con Doxorubicina liposomal, una variedad de fármacos potencial-mente mielotóxicos. De los 693 pacientes con información de medicamentos concomitantes, el 58,7% recibía uno o más medicamentos antirretrovirales; el 34,9% recibía Zidovudina (AZT), el 20,8% recibía Didanosina (ddI), el 16,5% recibía Zalcitabina (ddC), y el 9,5% Estavudina (d4T). El 85,1% de los pacientes estaba en tratamiento con PCP la mayoría (54,4%) tratados con Sulfame-toxazol/Trimetoprima. El 85% de los pacientes recibía medicamentos antimicóticos, principalmente Fluconazol (75,8%). El 72% de los pacientes estaba recibiendo antivirales, el 56,3% Aciclovir, el 29% Ganciclovir y el 16% Foscarnet. Adicionalmente, el 47,8% de los pacientes recibieron factores estimulantes de la colonia (Sargramostim/Filgrastim) en algún momento durante el tratamiento. De los 753 pacientes que participaron en los estudios clínicos con Doxorubicina liposomal, se dispo-nía de información sobre los efectos adversos de 705 pacientes.

En muchas ocasiones, fue difícil determinar si los efectos adversos se produjeron por Doxorubicina liposomal, por la terapia concomitante, o por la enfermedad(s) subyacente(s) del paciente. El 83% de los pacientes informó efectos adversos que se consideraron posible o probablemente relacionados con el tratamiento con Doxorubicina liposomal.

Ocasionalmente (5%), las reacciones adversas originaron la suspensión del tratamiento. Esas re-acciones adversas incluyen supresión de la médula ósea, eventos adversos cardíacos, reacciones relacionadas con la infusión, toxoplasmosis, EPP (eritrodiesiestesia palmo-plantar), neumonía, tos/ disnea, fatiga, neuritis óptica, progresión tumoral sin relación con el Sarcoma de Kaposi, alergia a la penicilina y motivos no especificados.

**Los siguientes efectos adversos adicionales, se observaron en pacientes con Sarcoma de Kaposi asociado a SIDA; sólo se incluyeron aquellos eventos que el investigador consideró al menos posiblemente relacionados con el fármaco.**

**Incidencia del 1% al 5%**

**Organismo completo:** cefalea, lumbalgia, infección, reacciones alérgicas, escalofríos.

**Cardiovasculares:** dolor torácico, hipotensión, taquicardia.

**Cutáneos:** herpes simple, exantema, prurito.

**Digestivos:** úlceras bucales, glositis, constipación, estomatitis ulcerosa, anorexia, disfagia, dolor abdominal.

**Hematológicos:** hemólisis, aumento del tiempo de protombina.

**Metabólicos y nutricionales:** aumento de la SGPT (alanino aminotransferasa), pérdida de peso, hipocalcemia, hiperbilirrubinemia, hiperglucemia.

**Otros:** disnea, albuminuria, neumonía, retinitis, inestabilidad emocional, mareos, somnolencia.

**Especialidad Medicinal Autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N°: 56.026.**

Elaborado por: **Laboratorio LKM S.A.**, General Villegas 1320/1510, San Justo, Pcia. de Bs. As. Argentina.
Director Técnico: Farm. Eduardo P. Bruzzone.

**LKM**

glada 20 mg/m² por infusión intravenosa cada tres semanas, generalmente hasta la evidencia de progresión o intolerancia. En un análisis intermedio, se revisaron los antecedentes terapéuticos de 383 pacientes, y se identificó retrospectivamente un estudio de cohorte de 77 pacientes con progresión de la enfermedad en una quimioterapia sistémica combinada anterior (al menos 2 ciclos de un régimen conteniendo al menos dos o tres tratamientos: Bleomicina, Vincristina o Vinblastina, o Doxorubicina), o como intolerante a dicha terapia. De los 77 pacientes, 49 (64%) habían recibido previamente Clorhidrato de Doxorubicina.

Los 77 pacientes eran predominantemente blancos, hombres homosexuales con un recuento CD4 medio de 10 células/mm³.

Las edades variaban de 24 a 54 años, con una edad media de 38 años. Usando el criterio de categorización del ACTG, al inicio el 78% de los pacientes exhibía un bajo riesgo de carga tumoral, 96% exhibía bajo riesgo para el sistema inmunológico, y el 58% un bajo riesgo de enfermedad sistémica. El puntaje de Karnofsky promedio fue del 74%.

Los 77 pacientes tenían lesiones cutáneas o subcutáneas, el 40% también tenía lesiones bucales, el 26% tenía lesiones pulmonares y el 14% tenía lesiones en el estómago/intestino. La mayoría de estos pacientes experimentó progresión de la enfermedad en la quimioterapia sistémica combinada previa. El tiempo medio que estos 77 pacientes permanecieron en el estudio fue de 155 días, oscilando entre 1 y 456 días. La mediana de la dosis acumulada fue de 154 mg/m², variando de 20 a 620 mg/m². Se realizaron dos análisis de la respuesta tumoral para evaluar la eficacia de Doxorubicina liposomal: según estudios publicados un análisis se basó en la evaluación del investigador de los cambios en las lesiones que se presentan en todo el cuerpo, y un análisis basado en los cambios en las lesiones indicadoras.

**Evaluación del investigador**

La respuesta del investigador se basó en el criterio ACTG modificado. Se definió como respuesta parcial a la falta de aparición de nuevas lesiones, nuevos sitios con enfermedad o agravamiento del edema; aplanamiento ≥ 50% de las lesiones elevadas previamente o una reducción del área de lesiones indicadoras ≥ 50%; y una respuesta que perduró al menos 21 días sin progresión previa.

**Evaluación de la lesión indicadora**

Según estudios publicados, se realizó un análisis retrospectivo definido basándose en la evaluación de la respuesta de hasta 5 lesiones indicadoras representativas, identificadas prospectivamente. La respuesta parcial se definió como un aplanamiento ≥ 50% de las lesiones indicadoras elevadas previamente o una reducción del área de las lesiones indicadoras > 50%; y una respuesta que duró al menos 21 días sin progresión previa.

Sólo los pacientes cuyo estado inicial y las evaluaciones de seguimiento se encontraban adecuadamente documentados, se consideraron evaluables en cuanto a la respuesta. Los pacientes que recibieron un tratamiento concomitante para el SK durante el estudio, que completaron la radioterapia localizada abarcando una o más de las lesiones indicadoras dentro de los dos meses del ingreso al estudio, que tenían menos de cuatro lesiones indicadoras o que tenían menos de tres lesiones indicadoras elevadas al inicio (lo último se aplica únicamente a la evaluación de las lesiones indicadoras). De los 77 pacientes con progresión de la enfermedad durante la quimioterapia sistémica combinada previa o con intolerancia a la terapia, 34 fueron evaluables por la evaluación del investigador y 42 eran evaluables por la evaluación de las lesiones indicadoras.

#### POSOLOGÍA Y ADMINISTRACIÓN

**Pacientes con cáncer de ovario**

DOXPLAX (Clorhidrato de Doxorubicina liposomal pegilada inyectable) debe administrarse por vía intravenosa con dosis de 50 mg/m² (equivalente a Clorhidrato de Doxorubicina) con una velocidad inicial de 1 mg/minuto para minimizar el riesgo de reacciones a la infusión. Si no se observan efectos adversos relacionados con la infusión, la velocidad de infusión puede incrementarse para completar la administración del fármaco en una hora. El paciente debe recibir la dosis una vez cada 4 semanas, durante tanto tiempo como no se observe progresión de la enfermedad ni evidencias de cardiotoxicidad, y mientras siga tolerando el tratamiento. Se recomienda un mínimo de 4 ciclos debido a que la mediana de tiempo hasta la respuesta en los estudios clínicos fue de 4 meses. Para controlar los efectos adversos como el EPP, la estomatitis o la hematoxicidad la dosis deberá reducirse o postergarse. Se debe considerar el tratamiento previo o el uso concomitante de antieméticos.

**Pacientes con Sarcoma de Kaposi asociado a SIDA**

DOXPLAX (Clorhidrato de Doxorubicina liposomal pegilada inyectable) debe administrarse por vía intravenosa con dosis de 20 mg/m² (equivalente a Clorhidrato de Doxorubicina). Debe aplicarse una velocidad inicial de 1 mg/minuto para minimizar el riesgo de reacciones a la infusión. Si no se observan eventos adversos relacionados con la infusión, se deberá aumentar la velocidad de la infusión hasta completar la administración del fármaco en el transcurso de una hora. La dosis debe repetirse una vez cada tres semanas, mientras el paciente responda satisfactoriamente y tolere el tratamiento.

**Cáncer de mama metastásico**

DOXPLAX debe administrarse por vía IV a dosis de 50 mg/m² una vez cada cuatro semanas mientras la enfermedad no progrese y el paciente tolere el tratamiento.

**Mieloma múltiple**

DOXPLAX debe administrarse en dosis de 30 mg/m² mediante una perfusión de 1 hora de duración de manera inmediata después de la perfusión de Bortezomib en el día 4 de un régimen de 3 semanas de Bortezomib.

El régimen de Bortezomib consiste en la administración de dosis de 1,3 mg/m² los días 1, 4, 8 y 11 cada 3 semanas. La dosis se repite mientras el paciente responda de manera satisfactoria y tolere el tratamiento. La administración de DOXPLAX y Bortezomib en el día 4 del régimen se puede retrasar hasta 48 horas según indicación por parte del médico tratante. Las dosis de Bortezomib deberán administrarse de manera separada por un intervalo de 72 hs.

**General**

No administranr como inyección en bolo o una solución sin diluir. Una infusión rápida puede aumentar el riesgo de reacciones adversas relacionadas con la infusión.

Cada vial de 10 mL contiene 20 mg de Clorhidrato de Doxorubicina con una concentración de 2 mg/mL. No se recomienda mezclar DOXPLAX con otros fármacos hasta que no estén disponibles datos específicos de compatibilidad.

DOXPLAX debe considerarse un irritante y deben tomarse precauciones para evitar extravasación. Con la administración intravenosa de DOXPLAX, puede presentarse extravasación con o sin una sensación acompañante de escozor o ardor, incluso si la sangre retorna bien al aspirarla con la aguja de la infusión. Si se presentan signos o síntomas de extravasación, deberá interrumpirse la infusión de inmediato y reiniciarse en otra vena.

Para aliviar la reacción local puede ser útil aplicar hielo durante aproximadamente 30 minutos en el lugar de la extravasación. **DOXPLAX no debe administrase por vía intramuscular o subcutánea.**

**Pautas para la modificación de la dosis**

DOXPLAX muestra una farmacocinética no lineal con dosis de 50 mg/m²; por consiguiente, los ajustes de la dosis pueden provocar un cambio mayor no proporcional en la concentración plasmática y la exposición al fármaco. Se deberá monitorear atentamente a los pacientes para detectar cualquier signo de toxicidad. Los eventos adversos como el EPP, la toxicidad hematológica y la estomatitis deben controlarse mediante retrasos y ajustes de la dosis. Luego de la primera aparición de un evento adverso grado 2 o mayor, la dosis debe ajustarse o retrasarse como se describe en las tablas siguientes. Una vez que se redujo la dosis, ya no se debe volver a aumentar.

Tabla 1. ERITRODISESTESIA PALMO-PLANTAR

Grado de toxicidad en la Valoración Actual	Semana después a la dosis previa de DOXPLAX		
	Semana 4	Semana 5	Semana 6
Grado 1 (eritema leve, tumefacción o descamación que no interfiera con las actividades diarias)	Volver a administrar la dosis a menos que el paciente haya experimentado una toxicidad cutánea de Grado 3 o 4 previa, en cuyo caso esperar una semana adicional.	Volver a administrar la dosis a menos que el paciente haya experimentado una toxicidad cutánea de Grado 3 o 4 previa, en cuyo caso esperar una semana adicional.	Disminuir la dosis en un 25%; volver al intervalo de 4 semanas.

Grado 2 (eritema, descamación o tumefacción que interfiera, pero que no imposibilite las actividades físicas normales; pequeñas ampollas o ulceraciones de menos de 2 cm de diámetro )	Esperar una semana adicional	Esperar una semana adicional	Disminuir la dosis en un 25%; volver al intervalo de 4 semanas
Grado 3 (aparición de ampollas, ulceración o tumefacción que interfiera al caminar o con las actividades diarias normales; no poder llevar la ropa habitual)	Esperar una semana adicional	Esperar una semana adicional	Retirada del tratamiento del paciente
Grado 4 (proceso difuso o local que cause complicaciones infecciosas o postración u hospitalización)	Esperar una semana adicional	Esperar una semana adicional	Retirada del tratamiento del paciente

Tabla 2. ESTOMATITIS

Grado de toxicidad en la Valoración Actual	Semana después a la dosis previa de DOXPLAX		
	Semana 4	Semana 5	Semana 6
Grado 1 (úlceras indoloras, eritema o inflamación leve)	Volver a administrar la dosis a menos que el paciente haya experimentado una estomatitis de Grado3 o 4 previa, en cuyo caso esperaruna semanaadicional.	Volver a administrar la dosis a menos que el paciente haya experimentado una estomatitis de Grado 3 o 4 previa, en cuyo caso esperar una semana adicional.	Disminuir la dosis en un 25%; volver al intervalo de 4 semanas o retirada del paciente a juicio del médico.
Grado 2 (eritema doloroso, edema oúlceras, pero el paciente puede comer)	Esperar una semana adicional	Esperar una semana adicional	Disminuir la dosis en un 25%; volver al intervalo de 4 semanas o retirada del paciente a juicio del médico.
Grado 3 (eritema doloroso, edema oúlceras, pero el paciente nopuede comer)	Esperar una semana adicional	Esperar una semana adicional	Retirada del tratamiento del paciente
Grado 4 (requiere mantenimiento parenteral o enteral)	Esperar una semana adicional	Esperar una semana adicional	Retirada del tratamiento del paciente

Tabla 3. TOXICIDAD HEMATOLÓGICA (RECUENTO ABSOLUTO DE NEUTRÓFILOS O PLAQUETAS) – MANEJO DE PACIENTES CON CÁNCER DE MAMA O DE OVARIO.

Grado	Recuento absolutode neutrófilos	Plaquetas	modificación
Grado 1	1.500-1.900	75.000-150.000	Reanudar el tratamiento sin reducción de dosis
Grado 2	1.000 - <1.500	50.000 - <75.000	Esperar hasta que el recuento absoluto de neutrófilos ≥1.500 y las plaquetas ≥75.000; volver a administrar la dosis sin reducción de la misma.
Grado 3	500 - < 1.000	25.000 - <50.000	Esperar hasta que el recuento absoluto de neutrófilos ≥1.500 y las plaquetas ≥75.000; volver a administrar la dosis sin reducción de la misma.
Grado 4	<500	< 25.000	Esperar hasta que el recuento absoluto de neutrófilos ≥1.500 y las plaquetas ≥75.000; disminuir la dosis en un 25% o continuar la dosis completa con la ayuda de factor de crecimiento.

En los pacientes con mieloma múltiple que reciben tratamiento con DOXPLAX en combinación con Bortezomib que presentan EPP o estomatitis, la dosis de DOXPLAX se modifica tal como se describe en las tablas 1 y 2 anteriores. La siguiente tabla muestra la posología que se siguió en otras modificaciones de dosis durante un ensayo clínico para el tratamiento de pacientes que padecían mieloma múltiple y que recibieron tratamiento combinado de Doxorubicina liposomal y Bortezomib.

**AJUSTES POSOLÓGICOS DURANTE EL TRATAMIENTO COMBINADO DE DOXORUBICINA LIPOSOMAL Y BORTEZOMIB EN PACIENTES CON MIELOMA MÚLTIPLE.**

Estado del paciente	Doxorubicina liposomal	Bortezomib
Fiebre 38°Cy recuento absolutode neutrófilos<1.000 /mm³	Si es antes del día 4 no administrar la dosis correspondiente a ese ciclo; si es después deldía 4, reducir la siguiente dosis en un 25%	Reducir la siguiente dosis en un 25%
En cualquier día de administración de medicamento después del día 1 de cada ciclo: Recuento plaquetario <25.000/mm³, Hemoglobina < 8 g/dl. Recuento absoluto de neutrófilos <500/mm³	Si es antes del día 4 no administrar la dosis correspondiente a ese ciclo; si es después del día 4 reducir la siguiente dosis en un 25% en los siguientes ciclos si se reduce la dosis de Bortezomib por toxicidad hematológica.	No administrar la dosis; si no se administran 2 o más dosis en un ciclo, reducir la dosis en un 25% en los siguientes ciclos.
Toxicidad no hematológica de grado 3 o 4 relacionada con el medicamento	No administrar la dosis hasta que se recupere un grado <2 y reducir la dosis en un 25% todas las dosis posteriores	No administrar la dosis hasta que se recupere un Grado <2 y reducir todas las dosis posteriores en un 25%.
Dolor neuropáticoo neuropatiperiférica	No se requieren ajustes posológicos	Ver prospecto de Bortezomib.

**Pacientes con insuficiencia de la función hepática**

Existe una limitada experiencia clínica en el tratamiento de pacientes con insuficiencia hepática con Doxorubicina liposomal. Basándose en la experiencia obtenida con el Clorhidrato de Doxorubicina, se recomienda reducir la dosis de Doxorubicina liposomal si la bilirrubina aumenta de esta forma: Bilirrubina sérica de 1,2 a 3,0 mg/dL administrar la mitad de la dosis normal, > 3 mg/dL administrar un cuarto de la dosis normal.

**Preparación para la administración intravenosa**

Las dosis de DOXPLAX de hasta 90 mL deben diluirse en 250 mL de solución para inyección de dextrosa al 5%, USP, antes de la administración. Las dosis de DOXPLAX que excedan los 90 mL deben diluirse en 500 mL de solución para inyección de dextrosa al 5%, USP, antes de la administración. Debe observarse estrictamente una técnica aséptica ya que DOXPLAX no incluye agentes conservantes o bacteriostáticos.

DOXPLAX diluido debe conservarse en heladera, de 2°C a 8°C , y administrarse dentro de las 24 horas. Los viales parcialmente utilizados deberán desecharse.

No utilizar guías con filtros incorporados.

No mezclar con otros fármacos.

No utilizar otro diluyente que no sea solución para inyección de dextrosa al 5%.

No use ningún agente bacteriostático, como el alcohol bencillico.

DOXPLAX no es una solución transparente sino una suspensión liposomal roja y traslúcida.

Los medicamentos parenterales deben someterse a inspección visual para descartar la presencia de materia sólida y de cambios de color antes de su administración, cuando la solución y el envase lo permitan. No utilizar si hay evidencias de precipitación o si presenta partículas extrañas. Debe evitarse la purga rápida de la línea de infusión.

**Procedimiento adecuado para la manipulación y la destrucción**

Se debe obrar con precaución al manipular y preparar DOXPLAX.

Se exige el uso de guantes.

Si DOXPLAX entra en contacto con la piel o la mucosa, lavar a fondo inmediatamente con agua y jabón. DOXPLAX debe considerarse un irritante y deben tomarse precauciones para evitar extravasación. Con la administración intravenosa de DOXPLAX, puede presentarse extravasación con o sin una sensación acompañante de escozor o ardor, incluso si la sangre retorna bien en la aspiración de la aguja de la infusión. Si se presentan signos o síntomas de extravasación, la infusión debe interrumpirse inmediatamente y reiniciarse en otra vena. DOXPLAX no debe administrse por vía intramuscular o subcutánea. DOXPLAX debe manipularse y desecharse de manera similar a otros medicamentos oncológicos. Existen varias pautas sobre este tema.

#### CONTRAINDICACIONES

DOXPLAX (Clorhidrato de Doxorubicina liposomal pegilada inyectable) está contraindicado en pacientes que tienen antecedentes de reacciones de hipersensibilidad a fórmulas convencionales de Clorhidrato de Doxorubicina o a componentes de DOXPLAX. DOXPLAX está contraindicado durante la lactancia.

#### ADVERTENCIAS

**Cardiotoxicidad**

Se debe prestar especial atención al daño miocárdico que puede asociarse a las dosis acumuladas de Clorhidrato de Doxorubicina. Se puede presentar una insuficiencia aguda del ventrículo izquierdo con el uso de Doxorubicina, particularmente en pacientes que recibieron una dosis acumulada total de Doxorubicina que exceda del límite actualmente recomendado de 550 mg/m². Dosis menores (400 mg/m²) parecen causar insuficiencia cardiaca en pacientes que recibieron radioterapia en el área del mediastino o una terapia concomitante con otros agentes potencialmente cardiotoxicos como la Ciclofosfamida.

Se debe obrar con cautela en los pacientes que reciben otras antracíclinas, y se deberá tener en cuenta cualquier terapia previa o concomitante con otras antracíclicas o compuestos relacionados al administrar la dosis total de Clorhidrato de Doxorubicina. Después de suspender la terapia con antracíclicas puede observarse insuficiencia cardiaca congestiva o cardiomiopatía. Sólo se les debe administrar DOXPLAX a los pacientes con antecedentes de enfermedad cardiovascular cuando los posibles beneficios del tratamiento justifiquen el riesgo.

Se deberá vigilar estrechamente la función cardiaca en los pacientes tratados con DOXPLAX. La prueba más contundente para detectar una lesión miocárdica producida por las antracíclicas es la biopsia endomiocárdica. Durante la terapia con antracíclicas se utilizaron otros métodos para monitorar la función cardiaca, como la ecocardiografía o la ventriculografía isotópica de esfuerzo. Se puede emplear cualquiera de estos métodos para monitorear la cardiotoxicidad potencial en los pacientes tratados con DOXPLAX. Si los resultados de estas pruebas indican una posible lesión cardiaca asociada a la terapia con DOXPLAX, se deberá evaluar cuidadosamente el beneficio de continuar el tratamiento en relación al riesgo de una lesión del miocardio.

**Mielosupresión**

Según estudios publicados en pacientes con cáncer de ovario recidivante, por lo general la mielosupresión fue moderada y reversible. En los tres estudios de grupo único, el evento adusio hematológico más frecuente fue anemia (52,6%), seguida por leucopenia (Recuento de hematies < 4000 mm3; 42,2%), trombocitopenia (24,2%), y neutropenia [Recuento absoluto de neutrófilos < 1000] (19,0%). En el estudio de distribución aleatoria, el evento adverso hematológico más frecuente fue anemia (40,2%), seguida por leucopenia (Recuento de hematies < 4000 mm3; 36,8%), neutropenia [Recuento absoluto de neutrófilos < 1000] (35,1%) y trombocitopenia (13,0%). En pacientes con cáncer de ovario recidivante, el 4,6% recibió G-CSF (o GM-CSF) para apoyar sus recuentos sanguíneos.

Para los pacientes con Sarcoma de Kaposi asociado a SIDA que con frecuencia presentan mielosupresión inicial debido a factores como su enfermedad por el VIH o los medicamentos concomitanes, la mielosupresión parece ser un evento adverso limitante de la dosis a la dosis recomendada de 20 mg/m2

El evento adverso experimentado en esta población con mayor frecuencia es la leucopenia; también puede presentarse anemia y trombocitopenia. Se observó sepsis en el 5% de los pacientes; en el 0,7% de los pacientes el evento fue considerado posible o probablemente relacionado a Clorhidrato de Doxorubicina liposomal pegilada. Once pacientes (1,6%) abandonaron el estudio debido a supresión de la médula ósea o neutropenia.

En todos los pacientes, es necesario un cuidadoso monitoreo hematológico durante el uso de Doxorubicina liposomal, debido a su potencial para suprimir la médula ósea, incluyendo los recuentos de glóbulos blancos, neutrófilos, plaquetas, y hemoglobina/hematocrito. Con el régimen posológico recomendado, la leucopenia normalmente es pasajera. La hematotoxicidad puede hacer necesaria la reducción, el retraso o la supresión de la de la terapia con Clorhidrato de Doxorubicina liposomal pegilada. La mielosupresión grave persistente puede causar una sobreinfección, fiebre neutropénica o hemorragia. El desarrollo de sepsis con neutropenia provocó la suspensión del tratamiento y, en casos raros, la muerte. Clorhidrato de Doxorubicina liposomal pegilada puede potenciar la toxicidad de otras terapias oncológicas. En particular, la hematotoxicidad puede ser más grave cuando Clorhidrato de Doxorubicina liposomal pegilada se administra en combinación con otros agentes que causan supresión medular.

**Reacciones a la infusión**

Según estudios publicados de cáncer de ovario de distribución aleatoria se informaron reacciones graves relacionadas con la infusión en el 7,1% de los pacientes tratados con Doxorubicina liposomal pegilada, según estudios publicados. Estas reacciones se caracterizaron por uno o más de los siguientes síntomas: eritema, disnea, edema facial, cefalea, escalofríos, dolor torácico, lumbalgia, opresión en pecho y garganta, fiebre, taquicardia, prurito, exantema, cianosis, síncope, broncospasmo, asma, apnea e hipotensión. En la mayoría de los pacientes, estas reacciones se resolvieron en el transcurso de varias horas o hasta un día después de finalizada la infusión. En algunos pacientes, la reacción se resolvió disminuyendo la velocidad de la infusión. En este estudio, dos pacientes tratados con Doxorubicina liposomal (0,8%) lo abandonaron debido a reacciones relacionadas con la infusión. En los estudios clínicos, seis pacientes con Sarcoma de Kaposi asociado a SIDA (0,9%) y 13 pacientes con tumores sólidos (1,7%) abandonaron la terapia con Clorhidrato de Doxorubicina liposomal pegilada debido a reacciones relacionadas con la infusión. Se reportaron reacciones alérgicas/anafiláticas a la infusión, graves y algunas veces fatales o que amenazaron la vida. Se debe contar con medicamentos para uso inmediato para tratar tales reacciones, así como equipos de emergencia.

La mayoría de los eventos relacionados con la infusión se produjeron durante la primera infusión. No se informaron reacciones similares con la Doxorubicina convencional y presumiblemente las mismas se deben a una reacción a los liposomas de Doxorubicina liposomal o a uno de sus componentes de superficie.

La velocidad inicial de la infusión para ayudar a minimizar el riesgo de reacciones debe ser 1 mg/minuto.

**Eritrodisestesía palmo-plantar (EPP)**

En el estudio aleatorio, el 50,6% de los pacientes tratados con Doxorubicina liposomal en dosis de 50 mg/m² cada 4 semanas experimentó EPP (desarrolló erupciones cutáneas palmo-plantares caracterizadas por edema, dolor, eritema y, en algunos pacientes, descamación de la piel en las manos y los pies), el 23,8% de los pacientes informaron eventos de EPP de grado 3 o 4. Diez sujetos (4,2%) abandonaron el tratamiento debido a EPP u otra toxicidad cutánea.

De los 705 pacientes con Sarcoma de Kaposi asociado a SIDA tratados con Doxorubicina liposomal en dosis de 20 mg/m², 24 (3,4%) desarrollaron EPP, 3 (0,9%) de los cuales abandonaron el tratamiento.

Por lo general, se detectó EPP luego de 2 o 3 ciclos de tratamiento, aunque puede presentarse antes. En la mayoría de los pacientes la reacción es leve y se resuelve en una o dos semanas, por lo que no es necesario un retraso prolongado de la terapia. Sin embargo, es posible que sea necesario ajustar la dosis para controlar la EPP. La reacción en algunos pacientes puede ser grave y debilitante, y puede ser necesario abandonar el tratamiento.

**Embarazo categoría D**

Doxorubicina liposomal pueden causar daño fetal si se administra a mujeres durante la gestación. Doxorubicina liposomal es embriotóxico con dosis de 1 mg/kg/día en las ratas y, es embriotóxico y abortivo con dosis de 0,5 mg/kg/día en conejos (ambas dosis son alrededor de un octavo de la dosis humana de 50 mg/m² en una base mg/m²), según estudios publicados. La embriotoxicidad se caracterizó por un aumento de las muertes embriofetales y una reducción en el tamaño de la camada viva.

No existen estudios adecuados y bien controlados en mujeres embarazadas. Si se va a usar Doxorubicina liposomal durante el embarazo, o si la paciente queda embarazada durante la terapia, se deberá informar a la paciente sobre el riesgo potencial para el feto. Si el embarazo se produce en los primeros meses después del tratamiento con Doxorubicina liposomal, se deberá tener en cuenta la vida media prolongada del fármaco. A las mujeres en edad fértil se les debe aconsejar que eviten quedar embarazadas.

**Potenciación de la toxicidad**

El Clorhidrato de Doxorubicina Liposomal Pegilado puede potenciar la toxicidad de otras terapias oncológicas. Se informó exacerbación de la cititis hemorrágica inducida por Ciclofosfamida y aumento de la hepatotoxicidad de la 6-mercaptopurina con la forma convencional del Clorhidrato de Doxorubicina. Se informó un aumento de la toxicidad inducida por la radiación al miocardio, las mucosas, la piel y el hígado por la administración del Clorhidrato de Doxorubicina.

**Efectos en el sitio de la inyección**

DOXPLAX no es un vesicante, pero debe considerarse un irritante y deben tomarse precauciones para evitar extravasación. Con la administración intravenosa de DOXPLAX, puede presentarse extravasación con o sin una sensación acompañante de escozor o ardor, incluso si la sangre retorna bien en la aspiración de la aguja de la infusión. Si se presentan signos o síntomas de extravasación, la infusión debe interrumpirse inmediatamente y reiniciarse en otra vena.

Para aliviar la reacción local puede ser útil aplicar hielo durante aproximadamente 30 minutos en el lugar de la extravasación. **DOXPLAX no debe administrarse por vía intramuscular o subcutánea.** En estudios con conejos, según estudios publicados, las lesiones inducidas por la inyección subcutánea de Doxorubicina liposomal fueron leves y reversibles comparadas con las inducidas luego de la administración subcutánea del Clorhidrato de Doxorubicina convencional que generó lesiones más graves e irreversibles, y necrosis tisular.

**Insuficiencia hepática**

DOXPLAX no ha evaluado adecuadamente, según estudios publicados, la farmacocinética de Doxorubicina liposomal en pacientes con insuficiencia hepática. La Doxorubicina se elimina principalmente por el hígado. Por lo tanto, la dosis debe reducirse en pacientes con insuficiencia de la función hepática. Se recomienda realizar una evaluación de la función hepática antes de la administración de Doxorubicina liposomal mediante pruebas convencionales de laboratorio clínico como SGOT (aspartato aminotransferasa), SGPT (alanino aminotransferasa), fosfatasa alcalina y bilirrubina.

#### PRECAUCIONES

**General**

Los pacientes tratados con DOXPLAX deben ser monitoreados por un médico con experiencia en el uso de agentes quimioterapéuticos contra el cáncer. La mayoría de los eventos adversos se pueden controlar con una reducción o un retraso de la dosis.

**Análisis de laboratorio**

Se deben realizar con frecuencia, y como mínimo antes de cada dosis de DOXPLAX, recuentos completos de sangre, incluyendo recuentos de tromboцитos.

**Interacciones farmacológicas**

No se realizaron estudios formales de interacciones farmacológicas con Doxorubicina liposomal. No se recomienda que DOXPLAX se mezcle con otros fármacos hasta que no se disponga de datos de compatibilidad específicos. Doxorubicina liposomal puede interactuar con fármacos conocidos por interactuar con la fórmula convencional de Clorhidrato de Doxorubicina.

**Carcinogénesis, mutagénesis y trastornos de la fertilidad**

Se informó leucemia mielogénica secundaria grave en pacientes tratados con inhibidores de la topoisomerasa tipo II, incluyendo las antracíclicas.

A pesar de que no se realizaron estudios con Doxorubicina liposomal, según estudios publicados, el Clorhidrato de Doxorubicina y los compuestos relacionados mostraron tener propiedades mutagénicas y carcinogénicas cuando se ensayaron en modelos experimentales.

Los liposomas sin fármaco dieron un resultado negativo en la prueba de Ames, en los ensayos *in vitro* de linfoma de ratón y aberraciones cromosómicas, y con el ensayo *in vivo* de micronúcleos mamíferos. No se evaluaron adecuadamente los posibles efectos adversos en la fertilidad de hombres y mujeres, o en los animales machos y hembras. Sin embargo, Doxorubicina liposomal produjo atrofia ovárica y testicular leve a moderada en ratones luego de dosis únicas de 36 mg/kg (alrededor del doble de la dosis humana de 50 mg/m² en una base mg/m²). Se observó en ratas una reducción del peso testicular e hipospermia luego de dosis repetidas de ≥ 0,25 mg/kg/día (alrededor de una trigésima parte de la dosis humana de 50 mg/m² en una base mg/m²), y se observó una degeneración difusa del tubo seminífero y una reducción marcada de la espermatogénesis en perros luego de dosis de 1 mg/kg/día (alrededor de la mitad de la dosis humana de 50 mg/m² en una base de mg/m²).

**Embarazo**

Embarazo categoría D

**Lactancia**

Se desconoce si este fármaco se excreta en la leche materna. Debido a que muchos fármacos, incluyendo las antracíclicas, se excretan en la leche materna y debido al potencial para que se produzcan reacciones adversas graves en los lactantes debidas a la Doxorubicina liposomal, se deberá suspender la lactancia antes de administrar este fármaco a las madres que están amamantando.

**Uso en pediatría**

No se ha establecido la seguridad y la eficacia de Doxorubicina liposomal en los pacientes pediátricos.

**Uso en geriatría**

De los 373 pacientes tratados con cáncer de ovario en un estudio de grupo único, según estudios publicados, el 29% tenía entre 60 y 69 años de edad, mientras que el 22,8% tenía 70 años o más. De los pacientes tratados con Doxorubicina liposomal en el estudio de distribución aleatoria en cáncer de ovario, el 34,7% (n = 83) tenía al menos 65 años de edad.

**Radioterapia**

Con la administración de Doxorubicina liposomal reaparecieron reacciones en la piel debidas a la radioterapia previa.

#### REACCIONES ADVERSAS

**Pacientes con cáncer de ovario**

Se dispone de datos de seguridad de 239 pacientes tratados con Doxorubicina liposomal (Clorhidrato de Doxorubicina liposomal inyectable) del estudio de distribución aleatoria en cáncer de ovario. La tabla muestra los eventos adversos hematológicos del estudio aleatorio de Doxorubicina liposomal comparados con los del Topotecán.