

Prospecto: información para el usuario

Topotecán Accord 1 mg/ml concentrado para solución para perfusión

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar el 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, farmacéutico o enfermero.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto:

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

1. Qué es Topotecán Accord y para qué se utiliza

Topotecán Accord ayuda a eliminar los tumores. Un médico o una enfermera le administrarán el medicamento mediante perfusión en vena en el hospital.

Topotecán Accord se utiliza para tratar:

- **el cáncer de ovarios o el cáncer microcítico de pulmón** que ha vuelto a aparecer después de la quimioterapia.
- **el cáncer de cuello uterino avanzado** si no es posible la cirugía ni el tratamiento con radioterapia. Cuando se trata el cáncer de cuello uterino, Topotecán Accord se combina con otro medicamento denominado cisplatino.

Su médico decidirá con usted si Topotecán Accord es mejor que continuar el tratamiento con la quimioterapia inicial.

2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Topotecán Accord

No debe recibir Topotecán Accord

- si es alérgico a topotecan o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).
- si está en periodo de lactancia.
- si su recuento de células sanguíneas es demasiado bajo. Su médico se lo dirá si es el caso, basándose en los resultados del último análisis de sangre.

Informe a su médico si se encuentra en cualquiera de estas situaciones.

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico, farmacéutico o enfermero antes de que le administren este medicamento:

- si tiene problemas de riñón o hígado. Es posible que sea necesario ajustar la dosis de Topotecán Accord.
- si está embarazada o tiene previsto quedarse embarazada. Ver a continuación la sección “Embarzo, lactancia y fertilidad”.
- si es varón y planea concebir un hijo. Ver a continuación la sección “Embarzo, lactancia y fertilidad”.

Informe a su médico si se encuentra en cualquiera de estas situaciones.

Otros medicamentos y Topotecán Accord

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o podría tener que utilizar cualquier otro medicamento, incluso los adquiridos sin receta o cualquier medicamento a base de plantas.

Embarazo, lactancia y fertilidad

Se desaconseja la administración de Topotecán Accord a mujeres embarazadas. Puede dañar al feto antes, durante o después del tratamiento. Debe usar métodos anticonceptivos eficaces durante el tratamiento con topotecán y durante los 6 meses posteriores a la finalización del tratamiento. Pídale consejo a su médico. No intente quedarse embarazada hasta que el médico le asegure que es seguro hacerlo.

Se recomienda a los hombres que utilicen métodos anticonceptivos eficaces y que no conciban un hijo mientras reciban topotecán y durante los 3 meses posteriores a la finalización del tratamiento. Los pacientes varones que deseen tener un hijo, deben solicitar a su médico asesoramiento de planificación familiar o tratamiento. Si su pareja queda embarazada durante su tratamiento, informe a su médico inmediatamente.

Evite la lactancia si está siendo tratada con Topotecán Accord. No reanude la lactancia materna hasta que el médico le indique que es seguro hacerlo.

Conducción y uso de máquinas

Topotecán Accord puede provocar cansancio.

Si se siente cansado o débil, no conduzca ni use maquinaria.

Topotecán Accord contiene sodio

Este medicamento contiene menos de 1mmol de sodio (23 mg) por dosis; esto es, esencialmente “exento de sodio”. Si su médico utiliza una solución salina para diluir Topotecán Accord, la dosis de sodio recibida será más elevada.

3. Cómo usar Topotecán Accord

Su médico calculará la dosis de Topotecán Accord que se le administrará basándose en:

- su tamaño corporal (área de superficie medida en metros cuadrados)
- los resultados de los análisis de sangre realizados antes del tratamiento
- la enfermedad que se está tratando

La dosis habitual es

- Cáncer de ovarios y cáncer microcítico de pulmón: 1,5 mg por metro cuadrado de área de superficie corporal por día. Recibirá tratamiento una vez al día durante 5 días. Esta pauta de tratamiento se repetirá normalmente cada 3 semanas.
- Cáncer de cuello uterino: 0,75 mg por metro cuadrado de área de superficie corporal por día. Recibirá tratamiento una vez al día durante 3 días. Esta pauta de tratamiento se repetirá normalmente cada 3 semanas.

Cuando se trata el cáncer de cuello uterino, Topotecán Accord se combina con otro medicamento llamado cisplatino. Su médico le determinará la dosis correcta de cisplatino.

Cómo se administra Topotecán Accord

Un médico o enfermera le administrará Topotecán Accord mediante perfusión en su brazo durante unos 30 minutos.

El tratamiento puede variar dependiendo de los resultados de los análisis de sangre periódicos.

4. Posibles efectos adversos

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

Efectos adversos graves: informe a su médico

Estos efectos adversos **muy frecuentes** pueden afectar a **más de 1 de cada 10 personas** tratadas con topotecán:

- **Signos de infecciones:** Topotecán Accord puede reducir el número de leucocitos y disminuir su resistencia a la infección. Esto puede ser incluso mortal. Los signos incluyen:
 - fiebre
 - deterioro grave de su estado general
 - síntomas locales como dolor de garganta o problemas de las vías urinarias (por ejemplo, sensación de quemazón al orinar, que puede ser una infección urinaria)
- Ocasionalmente, la presencia de dolor de estómago intenso, fiebre y posiblemente diarrea (rara vez con sangre) puede indicar inflamación intestinal (colitis).

Estos efectos adversos **rara vez** pueden afectar a **hasta 1 de cada 1.000 personas** tratadas con topotecán:

- Reacciones alérgicas o anafilácticas graves que causan hinchazón de los labios, la cara o el cuello y que provocan dificultad respiratoria grave, erupción cutánea o urticaria, shock anafiláctico (una reducción grave de la presión arterial, palidez, agitación, pulso débil, disminución del estado de conciencia).
- **Inflamación pulmonar (enfermedad pulmonar intersticial):** usted tiene más riesgo si tiene una enfermedad pulmonar existente, ha recibido radioterapia en los pulmones o ha tomado previamente medicamentos que pueden provocar daños pulmonares. Los signos incluyen:
 - dificultad para respirar
 - tos
 - fiebre

Informe a su médico inmediatamente si nota alguno de estos síntomas, ya que puede requerir hospitalización.

Efectos adversos muy frecuentes

Pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas tratadas con topotecan:

- Sensación de debilidad general y cansancio (anemia pasajera). En algunos casos es posible que necesite una transfusión de sangre.
- Descenso anormal del número de células blancas sanguíneas (neutropenia) lo cual puede venir acompañado de fiebre y signos de infección (neutropenia febril).
- Moratones o hemorragias inusuales, provocados por una disminución de las células de coagulación de la sangre. Esto puede dar lugar a hemorragias intensas de heridas relativamente pequeñas como un pequeño corte. Rara vez, puede provocar una hemorragia más grave. Hable con su médico para que le aconseje sobre cómo minimizar el riesgo de hemorragia.
- Pérdida de peso y pérdida de apetito (anorexia), cansancio, debilidad.
- Náuseas, vómitos, diarrea, dolor de estómago, estreñimiento.
- Inflamación y úlceras en la boca, lengua o encías.
- Alta temperatura corporal (fiebre).
- Caída del cabello.

Efectos adversos frecuentes

Pueden afectar a hasta 1 de cada 10 personas tratadas con topotecan:

- Reacciones alérgicas o de hipersensibilidad (incluida erupción cutánea)
- Coloración amarilla de la piel
- Sensación de picor
- Sensación de malestar
- Deficiencia de los tres componentes celulares (glóbulos rojos, glóbulos blancos y plaquetas) de la sangre (pancitopenia).

Efectos adversos raros

Pueden afectar a hasta 1 de cada 1.000 personas tratadas con topotecan:

- Reacciones alérgicas graves o reacciones anafilácticas.
- Hinchazón provocada por acumulación de líquido (angioedema)
- Dolor leve e inflamación en el lugar de la inyección
- Erupción cutánea con picor (o habones)

Efectos adversos muy raros

Pueden afectar a hasta 1 de cada 10.000 personas tratadas con topotecan:

- secreción de sangre en los tejidos (extravasación)

Efectos adversos de frecuencia no conocida

La frecuencia de algunos efectos adversos no es conocida (efectos a partir de notificaciones espontáneas y la frecuencia se puede estimar a partir de los datos disponibles):

- Dolor de estómago grave, náuseas, vómitos con sangre, heces negras o con sangre (posibles síntomas de perforación gastrointestinal).
- Llagas en la boca
- Dificultad para tragar
- Dolor abdominal
- Náuseas
- Vómitos
- Diarrea

- Heces con sangre (posibles signos y síntomas de inflamación de la parte interna de la boca, estómago y/o intestino [inflamación de mucosa]).

Si está siendo tratada por cáncer de cuello uterino, puede presentar efectos adversos relacionados con el otro medicamento (cisplatino) que se le administrará junto con Topotecán Accord. Esos efectos se describen en el prospecto de cisplatino.

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, al farmacéutico del hospital o enfermera, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano:

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 Topotecán Accord

- Mantener fuera de la vista y del alcance de los niños.
- No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.
- Conservar por debajo de 25°C.
- Conservar el vial en el embalaje exterior para protegerlo de la luz.
- Este medicamento es para un solo uso. Se debe diluir inmediatamente después de su apertura.
- Se ha demostrado la estabilidad fisicoquímica en uso del medicamento durante 30 días a 25°C bajo condiciones de luz normal y a 2-8 °C cuando está protegido de la luz. Desde un punto de vista microbiológico, el producto se debe usar inmediatamente. Si no se usa inmediatamente, los tiempos y condiciones de almacenamiento antes de usarse serán responsabilidad del usuario y normalmente no serán superiores de 24 horas a 2-8 °C, a menos que la dilución haya tenido lugar en condiciones asepticas controladas y validadas.
- No tire los medicamentos por los desagües ni a la basura. Pregunte a su farmacéutico dónde tirar los medicamentos que ya no utiliza. De esta forma ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de Topotecán Accord

- El principio activo es hidrocloruro de topotecán. Cada vial de 1 ml contiene 1 mg de topotecán (como hidrocloruro). Cada vial de 4 ml contiene 4 mg de topotecán (como hidrocloruro).
- Los demás componentes (excipientes) son: ácido tartárico (E334), agua para preparaciones inyectables, ácido clorhídrico (E507) e hidróxido de sodio (para el ajuste del pH).

Aspecto del producto y contenido del envase

Este medicamento es un concentrado para solución para perfusión.

El concentrado es una solución de color amarillo claro. Está acondicionado en un vial de vidrio ambar sellado con un tapón de goma de flurotec y un sello desprendible de aluminio.

Cada vial de 1 ml contiene 1 mg de topotecán (como hidrocloruro).

Cada vial de 4 ml contiene 4 mg de topotecán (como hidrocloruro).

Este medicamento está disponible en envases que contienen 1 vial o 5 viales.

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

Titular de la autorización de comercialización

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center

Moll de Barcelona, s/n

Edifici Est, 6^a planta

08039 Barcelona

España

Responsable de la fabricación

Accord Healthcare Polska Sp.z o.o.,
ul. Lutomierska 50,95-200 Pabianice,
Polonia

o

Accord Healthcare Single Member S.A.

64th Km National Road Athens, Lamia, Schimatari, 32009,
Grecia

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

Nombre del estado miembro	Nombre del medicamento
Reino Unido	Topotecan Accord 1 mg/ml Concentrate for Solution for Infusion
Austria	Topotecan Accord 1 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Bélgica	Topotecan Accord Healthcare 1 mg/ml Solution à Diluer pour Perfusion / concentraat voor oplossing voor infusie / Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Bulgaria	Topotecan Accord 1 mg/ml Concentrate for Solution for Infusion
Chipre	Topotecan Accord Healthcare 1 mg Concentrate for Solution for Infusion
República Checa	Topotecan Accord 1 mg/ml Koncentrát pro Přípravu Infuzního Roztoku
Alemania	Topotecan Accord 1 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Dinamarca	Topotecan Accord
Estonia	Topotecan Accord 1 mg/ml
Grecia	Τοποτεκάνη Accord 1 mg / ml ΠυκνόΔιάλυμαγιαέγχυση
España	Topotecán Accord 1 mg/ml concentrado para solución para perfusión
Finlandia	Topotecan Accord 1 mg/ml Infuusiokonsentraatti, Liuosta Varten/koncentrat till infusionsvätska, lösning
Francia	Topotecan Accord 1 mg/ml Solution à Diluer pour Perfusion
Hungría	Topotecan Accord 1 mg/ml Concentrate for Solution for Infusion
Irlanda	Topotecan Accord 1 mg/ml Concentrate for Solution for Infusion
Italia	Topotecan AHCL
Letonia	Topotecan Accord Healthcare 1 mg/ml koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai
Lituania	Topotecan Accord 1mg/ml koncentratas infuziniams tirpalui
Malta	Topotecan Accord 1 mg/ml Concentrate for Solution for Infusion
Polonia	Topotecanum Accord
Países Bajos	Topotecan Accord 1 mg/ml Concentraat voor Oplossing voor Infusie

Noruega	Topotecan Accord 1 mg/ml Konsentrat til infusjonsvæke
Portugal	Topotecan Accord
Rumanía	Topotecan Accord 1 mg / ml concentrat pentru soluție perfuzabilă.
Eslovaquia	Topotecan Accord 1 mg/ml concentrate for solution for infusion
Eslovenia	Topotekan Accord 1 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje
Suecia	Topotecan Accord 1 mg/ml Koncentrat till Infusionsvätska, Lösning

Fecha de la última revisión de este prospecto: septiembre 2025.

La información detallada y actualizada 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 médicos o profesionales del sector sanitario

Instrucciones sobre cómo preparar, almacenar y eliminar Topotecán Accord

Instrucciones para la dilución

El concentrado es una solución de color amarillo claro que contiene 1 mg por ml de Topotecán. Se requiere la dilución con el volumen apropiado de solución para inyección de cloruro de sodio 9 mg/ml (0,9%) o solución para inyección de glucosa 50 mg/ml(5%) para obtener una concentración final de Topotecán entre 25 y 50 microgramos/ml en la solución para perfusión

Conservación de la solución preparada

Se ha demostrado la estabilidad fisicoquímica en uso del medicamento durante 30 días a 25°C bajo condiciones de luz normal y a 2-8 °C cuando está protegido de la luz. Desde un punto de vista microbiológico, el producto se debe usar inmediatamente. Si no se usa inmediatamente, los tiempos y condiciones de almacenamiento antes de usarse serán responsabilidad del usuario y normalmente no serán superiores de 24 horas a 2-8 °C, a menos que la dilución haya tenido lugar en condiciones asépticas controladas y validadas.

Manipulación y eliminación

Deben adoptarse los procedimientos habituales para la adecuada manipulación y eliminación de medicamentos antineoplásicos:

- se debe formar al personal para diluir el medicamento.
- el personal sanitario no debe manipular este medicamento durante el embarazo.
- el personal sanitario que manipula este medicamento durante la dilución debe utilizar ropa protectora, incluidas mascarilla, gafas y guantes.
- todos los materiales utilizados para la administración o limpieza, incluidos los guantes, se deben colocar en bolsas de eliminación de residuos de alto riesgo para incinerarlos a alta temperatura.

el contacto accidental con la piel o los ojos se debe tratar de inmediato con agua abundante.