



Paclitaxel (Taxol®)

En el Centro Clínico es referido como Taxol®.

| | |
|---|--|
| Cómo se Administra: | Intravenosamente (por vena) |
| Mecanismo de Acción del Fármaco: | El Taxol® evita que las células del cáncer se dividan afectando los bastones pequeños que forman el esqueleto de las células. |
| Efectos Secundarios: | <ol style="list-style-type: none">1. Los efectos sobre la médula ósea pueden incluir una disminución temporal de glóbulos blancos, plaquetas y glóbulos rojos. Éstos por lo general ocurren de 5 a 14 días después del inicio del tratamiento.2. El sistema nervioso puede ser afectado. Los síntomas incluyen:<ul style="list-style-type: none">• dolor, adormecimiento y hormigueo o una sensación de “agujas y alfileres” que comienza en los dedos de las manos y pies.• dificultad para los movimientos finos tales como abotonarse la ropa o ponerse joyería• dificultad para caminar.Estos síntomas pueden resolverse parcial o completamente en un periodo extenso de tiempo después de que se suspende el fármaco (medicamento).3. Úlceras en los labios, garganta, y la boca pueden presentarse pero son poco comunes.4. Puede ocurrir escases temporal del cabello o pérdida temporal del cabello.5. Dolor leve en sus músculos y articulaciones puede ocurrir 2 ó 3 días después de que la administración del fármaco se haya iniciado y se resuelve en unos cuantos días.6. La náusea leve puede ocurrir durante el tratamiento.7. La diarrea leve puede ocurrir. |

8. El Taxol® puede afectar temporalmente el ritmo de su corazón. Usted será monitoreado estrechamente y tratado prontamente si ocurren cambios significativos.
9. Puede ocurrir erupción de la piel.

**Instrucciones
Especiales:**

1. Pueden ocurrir reacciones alérgicas. Usted puede recibir medicamentos para prevenir esto.
2. Dígale a su enfermera inmediatamente si experimenta cambios en la respiración, mareos o enrojecimiento facial durante la administración del fármaco.
3. Dígale a su enfermera inmediatamente si el fármaco (medicamento) arde o quema durante el tratamiento. Si el fármaco se saliera fuera de la vena puede dañar el tejido. El tratamiento temprano es esencial para poder minimizar el daño.
4. Reporte las sensaciones de “alfileres y agujas” a su médico del NIH. Tenga cuidado cuando maneje objetos afilados. Evite los extremos de caliente y frío
5. No tome aspirina o productos que contienen aspirina a menos que sean recetados por su médico del NIH.
6. Llame a su médico o enfermera del NIH si usted:
 - tiene dolor, molestia o enrojecimiento en el sitio de la inyección después del tratamiento

- tiene una temperatura de 101.0° F (38.3° C) en cualquier momento o tiene una temperatura de por lo menos 100.° F (38.0° C) que dure 1 hora o que ocurra dos veces en un periodo de 24 horas
- tiene diarrea por más de 2 días
- tiene algún sangrado o magulladura fuera de lo común.
- observe que su corazón late de una manera poco común, palpitaciones rapidas
- desarrolla una erupción en la piel.



Esta información es preparada específicamente para pacientes que participan en la investigación clínica en el Centro Clínico Warren Grant Magnuson de los Institutos Nacionales de Salud y no es necesariamente aplicable a individuos que son pacientes en otra parte. Si tiene preguntas acerca de la información que se presenta aquí, hable con un integrante de su equipo de atención médica.

Series Viviendo con Quimioterapia para el
Cáncer Borrador/Septiembre de 1998
Institutos Nacionales de Salud, CC
Departamento de Enfermería