

Dactinomicina		
Nombre	Genérico	Dactinomicina
	Comercial	No Aplica
Grupo terapéutico		
Clasificación		Otros
Condición de dispensación		RM Oncológica (Blanca)
Uso restringido		No
Presentación	Vía oral	No Aplica
	Parenteral	0,5 mg Fco. Amp.
	Otra	No Aplica
Dosis	Neonatos	Off Label
	Niños	400 - 600 mcg/m ² /día repartidos en 1 dosis.
	Adultos	400 - 1000 mcg/m ² /día repartidos en 1 dosis.
Usos/indicación		Tumor de Wilms, rabdomiosarcoma, tumores de útero y testículos, sarcoma de Ewing, osteogénico y Kaposi.
Vía de administración		EV
Efectos adversos		Ver TABLA 4.16. EFECTOS ADVERSOS. ANTINEOPLÁSICOS. Antifólico, Uro-Cardioprotector, Inhibidores y Otros.
Contraindicaciones		Hipersensibilidad al p.a., infección viral reciente.
Farmacocinética	Vida media	14 - 43 hrs.
	Unión a proteínas plasmáticas	0,05
	Biodisponibilidad	No Aplica
	Metabolismo	Hepático
	Excreción	Renal y biliar
Interacciones medicamentosas		Ver TABLA 3.16. INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS. ANTINEOPLÁSICOS. Antifólico, Uro-Cardioprotector, Inhibidores y Otros.
Mecanismo de acción		Actúa uniéndose de forma reversible al ADN, interfiriendo en la síntesis de

		ARN y proteínas.
Administración	Vía oral	No Aplica
	Vía parenteral	Ver TABLA 5.16. ADMINISTRACIÓN PARENTERAL. ANTINEOPLÁSICOS. Antifólico, Uro-Cardioprotector, Inhibidores y Otros.
Almacenamiento		Mantener entre 20 - 25 °C. Proteger de la luz y humedad.
Ajuste de dosis	Función renal	No
	Función hepática	Ver TABLA 2.9. AJUSTE DE DOSIS IH. ANTINEOPLÁSICOS.
	Otros	Si
Monitorización	Nivel plasmático	No
	Examen control	Hemograma, recuento de plaquetas, función hepática y renal, niveles de beta hCG.
Fraccionamiento	Solución extemporánea	No
	Preparado magistral	No
Protocolo de administración		No
Observaciones		No