



# El Dolor Irruptivo Oncológico y **Abfentiq**<sup>®</sup>

Fentanilo (Citrato)



GUÍA DE USO PARA EL  
PROFESIONAL DE ENFERMERÍA

# ¿Qué es el Dolor Irruptivo Oncológico?

El **dolor irruptivo** es una **exacerbación transitoria de dolor** que se produce sobre una **base de dolor persistente** controlado por otros medios.



# ¿Cuáles son sus **síntomas**?

El **dolor irruptivo** es **de gran intensidad** (EVA > 7), aparece de **forma fulgurante** (en pocos minutos) o **gradual** (más de media hora), es **de corta duración** (de pocos minutos a pocas horas), es **recurrente** (2-4 crisis al día), y presenta una gran **variabilidad** en **intensidad, rapidez y duración** entre crisis.<sup>1-3</sup>

En función de las circunstancias, se puede distinguir en:

- **Incidental:** relacionado con un desencadenante previsible
  - **Voluntario:** moverse, andar, etc.
  - **Involuntario:** estornudar, toser, movimientos intestinales, etc.
  - **Procedimental:** curas, manipulaciones para radioterapia o radiología, etc.
- **Idiopático:** no asociado a ninguna causa conocida ni previsible

# Información resumida sobre **Abfentiq**<sup>®</sup>

**Abfentiq**<sup>®</sup> contiene como principio activo **fentanilo**, un potente analgésico que pertenece al grupo de los opiáceos, y se presenta en **comprimidos para chupar con aplicador bucal integrado**.



## Dosificaciones disponibles

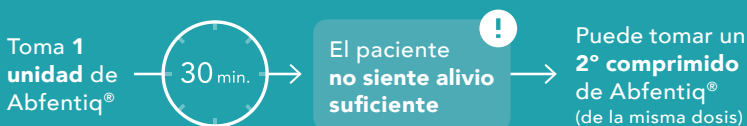
200 | 400 | 600 | 800 | 1200 | 1600 µg

Está **indicado para** el tratamiento de **dolor irruptivo** en pacientes adultos con cáncer que **ya reciben tratamiento de mantenimiento** con opiáceos para **dolor crónico**.

Durante el **tratamiento con Abfentiq**<sup>®</sup> el paciente debe **seguir utilizando** el medicamento opioide analgésico que toma **para su dolor persistente** asociado al **cáncer**.

Cuando se empiece a utilizar el medicamento por **primera vez** el paciente deberá colaborar con su médico para encontrar la **dosis adecuada** que ofrezca un buen alivio del dolor con unas reacciones adversas aceptables utilizando **una sola unidad por episodio** de dolor irruptivo.

# Proceso de **ajuste de la dosis** prescrito por el médico



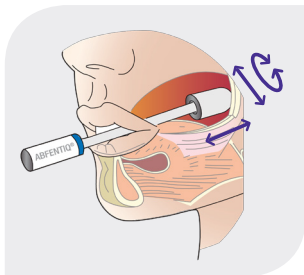
Una vez encontrada la dosis adecuada, **no se deben utilizar más de cuatro unidades** de Abfentiq® al día. Si se necesitan más de cuatro hay que notificarlo de inmediato al médico.

Si se observan **acontecimientos adversos**, debe **retirarse inmediatamente** e informar al especialista para realizar un **ajuste de la dosis**. Los acontecimientos adversos más comunes son **somnolencia, mareos o ganas de vomitar**.

De forma similar, si se alcanza una **analgesia adecuada** se puede **retirar Abfentiq®** extrayéndolo de la boca con el aplicador. Esta **flexibilidad** no se encuentra disponible con otras formas de **administración** y debe **tenerse muy en cuenta** a la hora de administrarlo.<sup>1</sup>

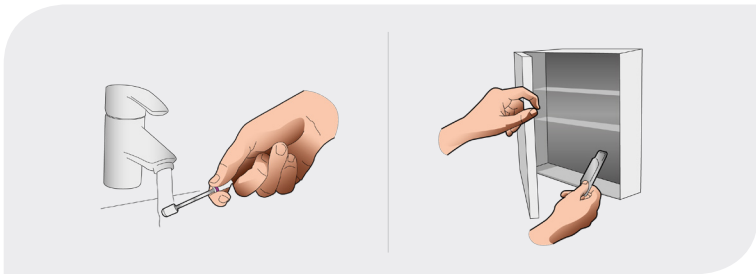
# Instrucciones destacables para los pacientes sobre el uso de Abfentiq®

1. Si el paciente presenta **sequedad de boca**, puede humedecerla con agua antes del uso.
2. Mientras se usa el medicamento, el paciente **no debe beber ni comer**, ya que **reduciría la absorción** del producto al pasar a la vía gastrointestinal.



3. Colocar el comprimido con el aplicador entre **la mejilla y la encía**, y frotarlo continuamente por la **cara interna** de la **mejilla**, girando el aplicador a menudo. El comprimido se **disuelve**, y el fármaco se **absorbe a través de la mucosa oral** hacia la circulación sanguínea.
4. Para que el alivio sea más eficaz, **debe acabarse totalmente la unidad en unos 15 minutos**. Si se termina demasiado rápido, tragará más medicamento y obtendrá menos alivio del dolor.

5. No **morder, chupar, ni masticar el comprimido**. Esto reduciría la absorción a través de la mucosa.
6. Si se manifiestan signos de **efectos opiáceos excesivos** antes de consumir totalmente el comprimido, ésta debe **retirarse inmediatamente** y debe plantearse la reducción de las dosificaciones posteriores.
7. **Una vez** el episodio **ha transcurrido**, si aún **queda producto** en el aplicador, debe **eliminarse disolviéndolo con agua caliente** bajo un grifo.
8. **Precaución con los niños**: mantener todas las unidades fuera del alcance y de la vista de los niños y desechar adecuadamente las unidades abiertas o no abiertas.



Puede consultar la información completa del prospecto en el Centro de Información de Medicamentos de la Agencia Española de Medicamentos (AEMPS-CIMA): [www.aemps.gob.es/cima](http://www.aemps.gob.es/cima)



**Referencias:** 1. Pérez Cajaraville J, Cánovas L, Santos J, Ortega E, Cuello JJ, Alborés R, *et al.* Inter- and intra-patient variability in breakthrough pain episodes of opioid-treated patients with underlying chronic pain. An observational, prospective and multicenter study. *Rev Soc Esp Dolor.* 2016;23(1):6-15. 2. Daeninck P, Gagnon B, Gallagher R, Henderson JD, Shir Y, Zimmermann C, Lapointe B. Canadian recommendations for the management of breakthrough cancer pain. *Curr Oncol.* 2016; 23(2):96-108. 3. Mercadante S. Oral transmucosal fentanyl citrate for breakthrough pain treatment in cancer patients. *Expert Opin Pharmacother.* 2012;13:873–8.