



**CARCINOMA RENALE NON OPERABILE, DALLA II LINEA:  
TRATTAMENTO CON AFINITOR® (Everolimus)**

Versione N°1 del 25/01/2017

**INDICAZIONE:**

Carcinoma renale avanzato dopo fallimento di terapia diretta contro VEGF.

**FORMULAZIONE DISPONIBILE**

AFINITOR® (Everolimus)- Novartis → compresse da 10 e 5 mg

**SCHEMA POSOLOGICO**

| <i>Farmaco</i>   | <i>Dose</i> | <i>Somministrazione</i> | <i>Giorni</i>     |
|------------------|-------------|-------------------------|-------------------|
| <b>Afinitor®</b> | 10 mg/die   | os                      | continuativamente |

**SOMMINISTRAZIONE**

Afinitor® deve essere assunto per os al dosaggio di 10 mg/die. Le compresse devono essere assunte intere, regolarmente alla stessa ora, ogni giorno; non devono essere masticate o frantumate.

Il trattamento deve proseguire sino a quando il paziente ne trae beneficio o fino a quando non insorgono effetti collaterali inaccettabili.

*Everolimus è un substrato del CYP3A4, e anche un substrato e un moderato inibitore della PgP. Pertanto l'assorbimento e la successiva eliminazione di everolimus possono essere influenzati da sostanze che interferiscono con il CYP3A4 e/o la PgP. Si raccomanda l'attenta valutazione dei farmaci concomitanti e le possibili interazioni con everolimus.*

**ESAMI RICHIESTI**

Emocromo con formula leucocitaria e piastrine, funzionalità epatica, renale ed elettroliti, colesterolo totale e frazionato, trigliceridi, ogni 28 giorni. Al basale, determinazione di HCV e HBV.

**EFFETTI COLLATERALI DI MAGGIOR RILIEVO**

Leuco-neutropenia, anemia, piastrinopenia, iperglicemia, ipercolesterolemia e ipetrigliceridemia, aumento dei livelli di GOT/GPT e dell'acreatinina. Perdita dell'appetito, alterazioni del gusto, polmonite asettica, dispnea, epistassi, tosse, stomatite, diarrea, mucosite, vomito, nausea, eruzioni cutanee, secchezza della pelle, prurito, astenia ed edema periferico.

**RIDUZIONE DEL DOSAGGIO**

Si raccomanda una riduzione del dosaggio (a 5 mg/die) per pazienti con insufficienza epatica (Child-Pugh B). Non si raccomanda l'utilizzo di AFINITOR® in presenza di grave insufficienza epatica (Child-Pugh classe C). In presenza di effetti collaterali di grado 3-4 può rendersi necessaria la temporanea sospensione di AFINITOR®, o in base a giudizio clinico, la riduzione del dosaggio (5 mg/die).

**NB:** Il Medico, al primo trattamento con il farmaco in oggetto, è invitato a leggere la scheda tecnica originale, depositata in segreteria.

**BIBLIOGRAFIA**

1. Motzer RJ et al. Efficacy of everolimus in advanced renal cell carcinoma: a double-blind, randomised, placebo-controlled phase III trial. Lancet 372: 449-56, 2008