

CARCINOMA PROSTATICO: TRATTAMENTO CON FIRMAGON® (degarelix)

Versione N°1 del 03/09/2013

INDICAZIONE: Carcinoma prostatico avanzato (recidiva biochimica o malattia metastatica), ormono-dipendente.

FORMULAZIONE DISPONIBILE

Firmagon® - Ferring→ fiale da 120 e 80 mg

SCHEMA POSOLOGICO

Farmaco	Dose	Somministrazione	Giorni
Firmagon®	120 mg x 2	s.c.	Die 1
Firmagon®	80 mg	s.c.	Ogni mese (mantenimento)

SOMMINISTRAZIONE

La dose iniziale è di 240 mg somministrati in due iniezioni sottocutanee di 120 mg ciascuna. La dose di mantenimento è di 80 mg s.c. ogni mese, la prima dose dopo un mese dall'induzione.

FIRMAGON deve essere ricostituito prima della somministrazione. FIRMAGON si somministra per iniezione sottocutanea nella zona addominale. Come per altri farmaci somministrati per iniezione sottocutanea, il sito di iniezione deve essere cambiato periodicamente. Le iniezioni devono essere effettuate in aree non sottoposte a pressione, ad esempio lontano da cinture o elastici e non vicino alle coste.

ESAMI RICHIESTI

- Emocromo, glicemia, prove di funzionalità epatica e renale, trigliceridi
- Monitoraggio osteoporosi attraverso MOC
- ECG per valutazione del OT

EFFETTI COLLATERALI DI MAGGIOR RILIEVO

Vampate, calo della libido, impotenza, ginecomastia, aumento di peso, insonnia, capogiri, cefalea, nausea, diarrea, sudorazione notturna, eruzioni cutanee, mialgia, atrofia testicolare, astenia, sindrome simil-influenzale, depauperamento del tenore calcico, allungamento del QT, ipeglicemia.

BIBLIOGRAFIA

Klotz L, Boccon-Gibod L, Shore ND, Andreou C, Persson BE, Cantor P, Jensen JK, Olesen TK, Schröder FH. The efficacy and safety of degarelix: a 12-month, comparative, randomized, open-label, parallel-group phase III study in patients with prostate cancer. BJU Int. 2008 Dec;102(11):1531-8. doi: 10.1111/j.1464-410X.2008.08183.x.