



CARCINOMA RENALE: TRATTAMENTO CON SUNITINIB (Sutent®)

Versione N°0 del 01.11.2015

INDICAZIONE: SUTENT è indicato per il trattamento del carcinoma renale avanzato/metastatico (MRCC) negli adulti

FORMULAZIONE DISPONIBILE

Sunitinib (SUTENT®) → cps da 50 mg, 25 mg, 12.5 mg

SCHEMA POSOLOGICO

<i>Farmaco</i>	<i>Dose</i>	<i>Somministrazione</i>	<i>Giorni</i>
SUNITINIB	50 mg/die	os	4 settimane consecutive seguite da 2 settimane di sospensione

SOMMINISTRAZIONE

La dose di SUNITINIB pari a 50 mg/giorno, deve essere assunta in un'unica somministrazione giornaliera a stomaco vuoto o pieno.

L'assunzione deve essere continuativa per 4 settimane con una successiva interruzione di due settimane.

ESAMI RICHIESTI

- Emocromo completo, prove di funzionalità epatica e renale, prove di coagulazione, funzionalità tiroidea basali e ogni 4-6 settimane.
- Valutazione cardiologica basale con elettrocardiogramma ed ecocardiogramma (valutazione frazione di eiezione)

EFFETTI COLLATERALI DI MAGGIOR RILIEVO

Riduzione della frazione di eiezione cardiaca, eventi emorragici (comprese emorragie intratumorali), ipertensione, diarrea, nausea, vomito, dispepsia, mucosite, decolorazione di pelle e capelli, astenia, mielosoppressione, aumento della lipasemia.

RIDUZIONE DEL DOSAGGIO

In presenza di effetti collaterali, la prosecuzione del trattamento dovrà avvenire solo a recupero completo. Alla comparsa di uno o più dei seguenti sintomi / segni (gravità classificata secondo criteri CTC-NCI vers. 3.0): la terapia proseguirà secondo il seguente schema:

- Riduzione di un livello* di dose → dopo il II episodio di GRADO 2
→ dopo il I episodio di GRADO 3
- Riduzione di due livelli di dose → dopo 2 episodi di GRADO 3
- Sospensione definitiva → dopo il IV episodio di GRADO 2
→ dopo il III episodio di GRADO 3
→ dopo il II episodio di GRADO 4

LIVELLI DI DOSE



I livello (basale): 50 mg/giorno

II livello: 37.5 mg (1cp da 25 mg + 1 cp da 12.5 mg)/giorno

III livello: 25 mg/giorno

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

BIBLIOGRAFIA

- Motzer RJ, Michaelson MD, Redman BG et al. Activity of SU11248, a multitargeted inhibitor of vascular endothelial growth factor receptor and platelet-derived growth factor receptor, in patients with metastatic renal cell carcinoma. J Clin Oncol 2006; 24: 16-24
- Motzer R, Rini B, Michaelson M. et al. and the SU11248 Study Group. Phase 2 trials of SU11248 show an antitumor activity in second-line therapy for patients with metastatic renal cell carcinoma. Presented at 41 st Annual Meeting of the American Society of Clinical Oncology; May 13-17, 2005; Orlando, Fla. Abstract 4508