

CARCINOMA DELLA MAMMELLA AVANZATO HER2+:
TYVERB + INIBITORE DELL'AROMATASI
Versione N°2 – Giugno 2019
(Prof. Emilio Bajetta)

INDICAZIONE

Lapatinib è indicato nel trattamento di pazienti adulti affetti da carcinoma mammario, il cui tumore sovraesprime l'HER2 (ErB2), in associazione con un inibitore dell'aromatasi, nelle donne in post-menopausa con malattia metastatica positiva per il recettore ormonale, per le quali al momento non è indicata la chemioterapia. Le Pazienti devono avere già ricevuto Trastuzumab.

Attualmente Lapatinib (Tyverb[®]) è indicato:

- In associazione con capecitabina nei pazienti con malattia avanzata o metastatica in progressione dopo che i pazienti abbiano ricevuto un trattamento che deve aver incluso antracicline e taxani ed una terapia con trastuzumab per malattia metastatica.
- In associazione con trastuzumab nei pazienti con malattia metastatica negativa per il recettore ormonale in progressione dopo precedente(i) terapia(e) con trastuzumab in combinazione con chemioterapia.

FORMULAZIONE DISPONIBILE

Lapatinib (**TYVERB[®]** Istituto Gentili) → cp da 250 mg (confezione da 84 cp).

Inibitore dell'Aromatasi → fare riferimento alle informazioni complete sulla formulazione e prescrizione dell'AI in associazione per i dettagli.

SCHEMA POSOLOGICO*

<i>Farmaco</i>	<i>Dose</i>	<i>Somministrazione</i>	<i>Giorni</i>	<i>Riciclo</i>
TYVERB [®]	1500 mg/die (6 cp)	per os	in modo continuativo	
Inibitore dell'Aromatasi (AI)	A seconda del tipo di AI	per os	in modo continuativo	

SOMMINISTRAZIONE

Le compresse di TYVERB[®] devono essere assunte tutte insieme almeno un'ora prima o un'ora dopo l'assunzione di cibo. L'assunzione concomitante di forti inibitori del CYP3A4 (ritonavir, sequinavir, itraconazolo, ketoconazolo, voriconazolo) o di induttori del medesimo citocromo (rifampicina, rifabutina, carbamazepina, fenitoina) deve essere evitata.

ESAMI RICHIESTI

- Emocromo completo, prove di funzionalità epatica e renale e profilo lipidico
- Ecocardiogramma con stima della funzionalità ventricolare sinistra

EFFETTI COLLATERALI DI MAGGIOR RILIEVO

TYVERB®: diarrea, nausea e vomito, rash cutaneo, paronichia, anoressia, astenia, stomatite, iperbilirubinemia, incremento delle transaminasi, riduzione della funzionalità cardiaca sinistra, polmonite o malattia polmonare interstiziale,

INIBITORE DELL'AROMATASI: vampate, aumento della sudorazione, artromialgie diffuse, ipercolesterolemia, astenia, aumento di peso, osteoporosi.

RIDUZIONE DEL DOSAGGIO

TYVERB® deve essere sospeso in caso di diminuzione della LVEF di grado ≥ 3 o comunque al di sotto del valore soglia normale di riferimento; il farmaco può essere ripreso, dopo almeno due settimane di sospensione, al dosaggio di 1000 mg /die in caso di recupero completo della funzionalità cardiaca e asintomaticità del paziente.

TYVERB® deve essere inoltre sospeso in caso di polmonite o malattia polmonare interstiziale di grado ≥ 3 .

Per quanto riguarda le altre tossicità, TYVERB® deve essere sospeso per tossicità di grado ≥ 2 ; dopo miglioramento del quadro a una tossicità di grado almeno 1, il farmaco può essere ripreso al dosaggio di partenza. Il successivo step di riduzione è pari al dosaggio di 1000 mg/die.

Bibliografia

1. Johnston S, Pipper J Jr, Pivot X, et Al.: Lapatinib combined with letrozole versus letrozole and placebo as first-line therapy for postmenopausal hormone receptor-positive metastatic breast cancer. J Clin Oncol.27: 5538-5546, 2009.
2. Alert AIFA: Lapatinib (Tyverb): importante aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, 16 maggio 2019