

Společnost Pfizer Vás srdečně zve na symposium konané v rámci XVII. Jihočeských onkologických dnů

## RENÁLNÍ KARCINOM AKTUÁLNĚ

**14. 10. 2010**  
**18.00 – 19.00 hodin**

**Hotel Růže**  
restaurace (přízemí)



### Přednášející

**Igor Puzanov, M.D., MSCI**

Vanderbilt-Ingram Cancer Center, Nashville

**Optimalizace cílené terapie nádorů ledvin**

**doc. MUDr. Jindřich Fínek, Ph.D.**

Onkologická a radioterapeutická klinika,  
FN Plzeň

**Současná situace v léčbě pokročilého  
renálního karcinomu v ČR**

Na konci bude připravena kulinářská specialita.  
Po skončení satelitu dostanete pozornost  
vhodnou pro Vaši lékařskou praxi.

Účastníci jsou též zváni na pokračování v salonku  
hotelu Zlatý anděl, náměstí Svornosti č. 11  
(od 20.00 hodin).

**Pfizer** Oncology

Těšíme se na setkání s Vámi.

**SUTENT**<sup>®</sup>  
sunitinibi malas 

## Zkrácená informace o přípravku • SUTENT 12,5 mg, 25 mg, 37,5 mg, 50 mg tvrdé tobolky

**Léčivá látka:** Sunitinibi malas odpovídající 12,5 mg, 25 mg, 37,5 mg nebo 50 mg sunitinibum v jedné tobolce. **Indikace:** Neresekovatelný a/nebo metastatický maligní gastrointestinální stromální tumor po selhání léčby imatinib-mesyλάtem v důsledku rezistence nebo intolerance, pokročilý a/nebo metastatický adenokarcinom ledviny. **Dávkování a způsob podávání:** Doporučená dávka je 50 mg denně perorálně po dobu 4 po sobě následujících týdnů, následuje 2týdenní pauza (režim 4/2). Na základě individuální bezpečnosti a snášenlivosti možnost úpravy dávky v průběhu léčby po 12,5 mg. Denní dávka by neměla překročit 75 mg nebo klesnout pod 25 mg. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na sunitinib-malát nebo pomocné látky. **Zvláštní upozornění:** Současné podávání se silnými induktory/inhibitory CYP3A4 může snížit/zvýšit koncentrace sunitinibu v plazmě, kombinaci s nimi je třeba se vyhnout. Může dojít k reverzibilní depigmentaci kůže/vlasů. Během léčby by měl být prováděn screening hypertenze a na začátku každého léčebného cyklu vyšetření úplného krevního obrazu. Neprogresivní snížení ejekční frakce levé komory o 20 % a pod dolní hranici normálních hodnot se objevilo cca u 2 % až 4 % pacientů. Pečlivé sledování klinických známek a příznaků městnavého srdečního selhání je nutné provádět u rizikových pacientů. Pacient s příznaky pankreatitidy nebo jaterního selhání musí užívání přípravku přerušit. **Interakce:** S látkami ze skupiny silných inhibitorů/induktorů CYP3A4-viz Zvláštní upozornění. Pacienti užívající současně antikoagulační léčbu by měli být pravidelně sledováni. Těhotenství a kojení: U těhotných žen neprovedeny žádné studie a není známo, zda je sunitinib nebo aktivní metabolit vylučován do mateřského mléka. **Účinky na schopnost řídit a obsluhovat stroje:** Pacienti by měli být upozorněni, že během léčby se mohou vyskytnout závratě. **Nežádoucí účinky:** Případy krvácení, některé s fatálním průběhem, do gastrointestinálního, dýchacího a močového traktu, tumoru a mozkové krvácení, vzácně trombotická mikroangiopatie. Kardiovaskulární účinky (některé fatální) zahrnovaly snížení ejekční frakce levé komory a srdeční selhání. Jiné fatální účinky: multisystémové orgánové selhání, DIC, peritoneální krvácení, rhabdomyolýza, cerebrovaskulární příhody, dehydratace, adrenální insuficience, renální či respirační selhání, pleurální efuze, pneumotorax, infekce včetně pneumonie, plicní embolie, šok a náhlé úmrtí. Nejdůležitější závažné nežádoucí účinky: plicní embolie, trombocytopenie, krvácení do tumoru, febrilní neutropenie a hypertenze. Nejčastější nežádoucí účinky: Únava; gastrointestinální poruchy (průjem, nauzea, stomatitida, dyspepsie, abdominální bolest, flatulence, zvracení, zácpa, glosodynie, sucho a bolest v ústech) změna barvy kůže a vlasů; anemie, neutropenie, hypotyreóza, bolest hlavy, dysgeuzie a anorexie; palmo-plantární erytrodysestézie; vyrážka; bolest končetin; pokles hmotnosti; zánět sliznice; otok; suchá pokožka, alopecie; epistaxe. **Předávkování:** Nebylo hlášeno. **Uchovávání:** Žádné zvláštní podmínky. **Balení:** 30 tobolek v HDPE lahvičce. **Jméno a adresa držitele rozhodnutí o registraci:** Pfizer Ltd, Ramsgate Road, Sandwich, Kent CT13 9NJ, Velká Británie. **Registrační číslo:** EU/1/06/347/001-008. **Datum poslední revize textu:** 07/2010. **Výdej léčivého přípravku** je vázán na lékařský předpis. **Přípravek je hrazen** z prostředků veřejného zdravotního pojištění. Před předepsáním se, prosím, seznamte s úplnou informací o přípravku.

**Souhrnné údaje o přípravku jsou k dispozici na adrese:** Pfizer, spol. s r.o., Stroupežnického 17, 150 00 Praha 5, tel.: 283 004 111; fax: 251 610 270, [www.pfizer.cz](http://www.pfizer.cz)