

LONQUEX[®]

lipegfilgrastim

Resultados comprovados em estudos de vida real: Estudo NADIR.¹

Estudo não-intervencional de fase IV (NADIR) avaliou a eficácia de Lonquex[®] quanto à incidência de neutropenia grave, neutropenia febril (NF) e suas complicações decorrentes com dados da prática clínica (*real-world*).¹

Foram incluídos 2.489 pacientes de 201 centros da Alemanha, cujos principais tipos de tumor foram câncer de mama (n=1.198; 48,1%), câncer de pulmão (n=303; 12,2%), linfomanão-Hodgkin(n=337; 13,5%) e câncer de próstata (n=111; 4,5%).¹

O uso de Lonquex evitou NF na grande maioria dos pacientes.¹

Apenas 2,7% da população total e 3,0% da população idosa desenvolveram neutropenia febril de qualquer grau.¹

Lonquex se mostrou eficaz, com maioria dos pacientes livres de:¹

- Atraso de ciclo de QT - **88,8%**
- Reduções de dose - **80,4%**
- Interrupções de tratamento - **95,9%**
- Descontinuações de tratamento - **96,3%**

ASCO[®]

AMERICAN SOCIETY OF CLINICAL ONCOLOGY

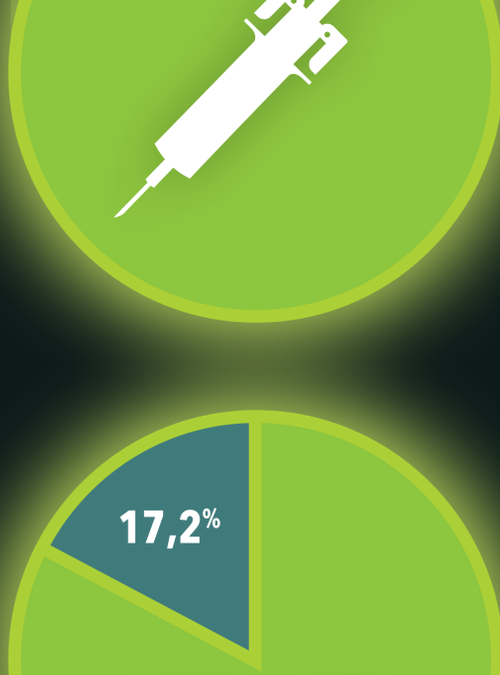
Devido a pandemia de COVID-19, a ASCO recomenda ampliar o uso de G-CSF também para pacientes com risco intermediário de Neutropenia Febril (10-20%).²

LONQUEX[®]

lipegfilgrastim

é o único G-CSF de longa ação que **não tem restrição de uso hospitalar** e pode ser aplicado em casa pelo próprio paciente após capacitação por um profissional de saúde.³

Seringa com dispositivo de segurança.



82,8%
dos pacientes classificaram a autoadministração de Lonquex como fácil ou muito fácil de ser realizada.¹

Referências: 1. Fietz T, et al. Curr Med Res Opin. 2018;1–12; 2. American Society of Clinical Oncology. COVID-19 Patient Care Information. 03 de abril de 2020. <https://www.asco.org/asco-coronavirus-information/care-individuals-cancer-during-covid-192> LONQUEX[®] (lipegfilgrastim); 3. Bula do medicamento. Teva Farmacêutica.

LONQUEX[®] (lipegfilgrastim) - solução injetável 10 mg/mL. **VIA SUBCUTÂNEA. USO ADULTO. Indicações:** Redução da duração da neutropenia e incidência de neutropenia febril em pacientes adultos tratados com quimioterapia citotóxica para doenças malignas (com exceção da leucemia mieloide crônica e de síndromes mielodisplásicas). **Contraindicações:** Pacientes com hipersensibilidade conhecida ao lipegfilgrastim ou a qualquer componente da formulação. **Precauções e Advertências:** Pacientes com hipersensibilidade ao G-CSF ou derivados apresentam risco de reações de hipersensibilidade ao lipegfilgrastim devido à possível reação cruzada. Terapia com LONQUEX[®] não deve ser iniciada nestes pacientes devido ao risco de reação cruzada. O tratamento com LONQUEX[®] não exclui a ruptura esplênica, incluindo casos fatais, foram relatados após administração de G-CSF ou derivados. Portanto, o tamanho do baço deve ser cuidadosamente monitorado (exame clínico, ultrassom). Diagnóstico de ruptura esplênica deve ser considerado em pacientes relatando dor abdominal no quadrante superior esquerdo ou dor no ombro esquerdo. Síndrome de extravasamento capilar foi relatada após administração de G-CSF ou derivados, e é caracterizada por hipotensão, hipoalbuminemia, edema e hemoconcentração. Pacientes que apresentarem sintomas de síndrome de extravasamento capilar devem ser cuidadosamente observados e devem receber tratamento sintomático apropriado, que pode incluir a necessidade de cuidado intensivo. Categoria C de risco na gravidez: Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. Não se sabe se o lipegfilgrastim ou qualquer dos seus metabólitos são excretados através do leite humano, porém o risco ao lactente não pode ser excluído. A lactação deve ser descontinuada durante o tratamento com LONQUEX[®]. **Interações medicamentosas:** O uso concomitante com qualquer agente quimioterápico não foi avaliado em pacientes. Em modelos animais, a administração concomitante de G-CSF e 5-FU ou outros metabólitos mostrou potencialização da mielossupressão. A segurança e eficácia não foram avaliadas em pacientes recebendo quimioterapia associada com mielossupressão tardia (nitrosuréias). O potencial de interação com lítio, que também promove a liberação de neutrófilos, não foi especificamente investigada. Não existem evidências de que tal interação seja nociva. **Reações Adversas:** As reações adversas observadas nos estudos clínicos conduzidos incluem: trombocitopenia, leucocitose, reações de hipersensibilidade, hipocalcemia, cefaleia, síndrome do extravasamento capilar, reações adversas pulmonares, reações na pele, reações no local de aplicação, dores musculoesqueléticas, dor no peito, aumento da fosfatase alcalina sanguínea, aumento da lactato desidrogenase sanguínea. **Posologia:** Uma dose de 6 mg de LONQUEX[®], que corresponde a uma seringa preenchida, é recomendada para cada ciclo quimioterápico, administrada aproximadamente 24 horas após a quimioterapia citotóxica. **VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.** Reg. MS 1.5573.0032. Farm. Resp.: Carolina Mantovani Gomes Forti - CRF-SP nº 34.304. Teva Farmacêutica Ltda. Para maiores informações consulte a bula completa do produto. Documentação Científica e informações adicionais estão à disposição dos profissionais de saúde habilitados a prescrever ou dispensar medicamentos, mediante solicitação. MBU_11.

CONTRAINDICAÇÃO: Pacientes com hipersensibilidade conhecida ao lipegfilgrastim ou a qualquer componente da formulação. **INTERAÇÃO MEDICAMENTOSA:** O uso concomitante com qualquer agente quimioterápico não foi avaliado em pacientes. Em modelos animais, a administração concomitante de G-CSF e 5-FU ou outros metabólitos mostrou potencialização de mielossupressão.

Material de uso exclusivo para profissionais de saúde habilitados a prescrever ou dispensar medicamentos. Elaborado em Agosto de 2020. LONO-BR-xxxx

info_medicas
@tevaabrasil.com.br

0800 777 8382