

# SCHEDA TECNICA TRADOTTA DALLA FARMACIA

## **BELINOSTAT**

### **FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO**

Polvere per iniezione endovenosa Belinostat 500 mg.

### **CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA**

Agenti antineoplastici

### **INDICAZIONI TERAPEUTICHE**

Belinostat è usato per trattare il linfoma a cellule T periferico dopo che altri trattamenti contro il cancro non hanno funzionato o hanno smesso di funzionare.

È una potenziale terapia alternativa per i pazienti che non hanno avuto una risposta adeguata ai farmaci di prima linea per il PTCL. Può essere utilizzato in pazienti con trombocitopenia al basale.

### **CONTROINDICAZIONI**

Belinostat è genotossico secondo il test di Ames e può compromettere la fertilità maschile. L'emocromo completo settimanale deve essere monitorato durante il trattamento per aggiustare il dosaggio poiché l'infusione endovenosa di belinostat è frequentemente associata a tossicità ematologica come leucopenia e trombocitopenia. Possono verificarsi infezioni come sepsi, epatotossicità, sindrome da lisi tumorale, tossicità gastrointestinale e tossicità embrio-fetale.

### **DOSE, MODO E TEMPO DI SOMMINISTRAZIONE**

Dose abituale per adulti per linfoma: 1.000 mg/m<sup>2</sup> EV in 30 minuti una volta al giorno nei giorni da 1 a 5 di un ciclo di 21 giorni Durata della terapia: Ripetere il ciclo ogni 21 giorni fino a progressione della malattia o tossicità inaccettabile. Può essere necessaria la riduzione della dose, l'interruzione o l'interruzione della terapia per gestire le reazioni avverse.

### **SOVRADOSAGGIO**

Non sono disponibili informazioni specifiche sul trattamento del sovradosaggio di Beleodaq. Non esiste un antidoto per Beleodaq e non è noto se Beleodaq sia dializzabile. Se si verifica un sovradosaggio, devono essere istituite misure generali di supporto come ritenuto necessario dal medico curante.

### **CONSERVAZIONE**

CONSERVARE SOTTO I 25°C