

Degarelix, polvo y disolvente para solución inyectable, 80 mg

Nivel de prescripción:

III

Código institucional:

10004

Principio activo:

Degarelix. (World Health Organization, 2023)

Forma farmacéutica:

Polvo y disolvente para solución inyectable.

Concentración:

80 mg.

Código ATC:

L02BX02. (World Health Organization, 2023)

Dosis Diaria Definida:

2.7 mg. (World Health Organization, 2023)

Dosis:

Dosis inicial: 240 mg administrados en 2 inyecciones subcutáneas de 120 mg a una concentración de 40 mg/ml.

Dosis de mantenimiento: La primera dosis de mantenimiento debe administrarse 28 días después de la dosis inicial. 80 mg administrados como una inyección subcutánea a una concentración de 20 mg/ml.

Una vez reconstituido el medicamento, debe ser administrado dentro de una hora después de la adición de agua estéril para inyección, USP. (FERRING PHARMACEUTICALS INC, 2020)

Vía de administración:

Subcutánea.

Indicaciones de uso:

Tratamiento de pacientes con cáncer de próstata avanzado. (FERRING PHARMACEUTICALS INC, 2020)

Reacciones adversas:

>10%

Sofocos (26%)

Eritema en el lugar de la inyección (17%)

Dolor en el lugar de la inyección (28%)

Aumento de peso (11%)

Elevación de enzimas hepáticas (10%)

1-10%

Artralgia, dolor de espalda, fatiga, hipertensión arterial, induración/hinchazón en el lugar de la inyección. (Medscape, a)

Precauciones de uso:

Reacciones de hipersensibilidad como anafilaxia, urticaria y angioedema pueden ocurrir, discontinuar si se produce una reacción de hipersensibilidad severa.

Terapia de privación de andrógenos puede prolongar el intervalo QT.

El uso de degarelix puede causar toxicidad embriofetal. (FERRING PHARMACEUTICALS INC, 2020)

Contraindicaciones:

Hipersensibilidad al principio activo o excipientes.

Embarazo, mujeres en edad fértil. (FERRING PHARMACEUTICALS INC, 2020)
(Medscape, b)

Interacciones:

No se realizaron estudios de interacción fármaco-fármaco.

Degarelix no es un sustrato para el sistema CYP450 humano. Degarelix no es un inductor o inhibidor del CYP450 sistema in vitro. Por lo tanto, las interacciones farmacocinéticas farmacocinéticas de CYP450 clínicamente significativas son poco probables. (FERRING PHARMACEUTICALS INC, 2020)

Embarazo y lactancia:

Embarazo:

Debido al mecanismo de acción degarelix puede causar daño al feto o pérdida del embarazo.

Lactancia:

Seguridad y eficacia no establecidas en mujeres; no hay datos sobre la presencia de la droga en la leche humana, los efectos en el niño amamantado o en la producción de leche.

Debido a que muchos medicamentos están presentes en la leche humana y debido al potencial de reacciones adversas graves en un niño amamantado debido a la terapia, se debe tomar la decisión de suspender la lactancia o suspender el medicamento teniendo en cuenta la importancia del medicamento para la madre. (Medscape, c)

Referencias bibliográficas:

- FERRING PHARMACEUTICALS INC. (Febrero de 2020). Food and Drug Administration. Recuperado Marzo de 2023, de Degarelix:
https://www.accessdata.fda.gov/drugsatfda_docs/label/2020/022201s016lbl.pdf
- Medscape. (a). Medscape. Recuperado Marzo de 2023, de Degarelix:
<https://reference.medscape.com/drug/firmagon-degarelix-999105#4>
- Medscape. (b). Medscape. Recuperado Marzo de 2023, de Degarelix:
<https://reference.medscape.com/drug/firmagon-degarelix-999105#5>

Medscape. (c). Medscape. Recuperado Marzo de 2023, de Degarelix:
<https://reference.medscape.com/drug/firmagon-degarelix-999105#6>

World Health Organization. (23 de Enero de 2023). WHO Collaborating Centre for
Drug Statistics Methodology. Recuperado Marzo de 2023, de Degarelix:
https://www.whocc.no/atc_ddd_index/?code=L02BX02