

ID: 160

Area Clinica

Poster

Parole chiave: Talassemia, Switch, Deferasirox, ferritina

Switch Exjade DT-EXJADE FCT: esperienza real life del centro di Lecce

Marilena Serra

Centro Talassemia U.O.C. Medicina Interna - Ospedale "V. Fazzi" Lecce, Italia; marilenaserra@libero.it

La terapia di ferro-chelante, in aggiunta ad un regime trasfusionale adeguato, è fondamentale per prolungare la sopravvivenza dei pazienti affetti da talassemia trasfusione dipendente (TDT) e ridurre le complicanze associate al sovraccarico di ferro

La strategia chiave per l'ottimizzazione della terapia di chelazione del ferro comprende la verifica di una buona aderenza al trattamento da parte del paziente e la prevenzione e gestione degli eventi avversi (AE).

Nonostante la provata efficacia delle terapie chelanti e l'avvento di farmaci per somministrazione orale, l'adesione alla terapia da parte del paziente è spesso bassa ed inficia l'outcome del trattamento.

Ad un anno dalla disponibilità sul mercato di Deferasirox compresse film rivestite, descriviamo l'esperienza nel centro di Lecce nello switch diretto dalla formulazione deferassirox compresse dsipersibili a compresse film rivestite.

Ad oggi un totale di 40 pazienti hanno effettuato con successo lo switch.

Ai fini dello studio sono state prese in esame:

- ferritina sieriche medie pre-post switch;
- dosaggio Defrasirox DT medio pre switch;
- dosaggio medio Deferasirox FCT Post Switch
- % pazienti che hanno necessitato di riduzioni di dose/interruzione per AE

Nell'avviare la terapia con Exjade FCT, ogni paziente è stato rivalutato in termini di iron intake, bilancio marziale, depositi di ferro ed aderenza alla terapia.

Per prevenire possibili AE correlati al farmaco, la terapia con Exjade FCT è stata avviata utilizzando un arrotondamento per difetto nel calcolo della posologia, optando successivamente per un approccio di rapido dose-escalation sino al raggiungimento della obiettivo terapeutico.

Lo switch è stato portato a termine con successo. Nei 40 valutati non si sono registrati eventi avversi seri, nè interruzioni di terapia. Tutti i pazienti hanno raggiunto il dosaggio target ed in una quota di essi è stato necessario ridurre il dosaggio a seguito di una riduzione della ferritinemia.