

Xgeva® (Denosumab)



¿Qué es y para qué se utiliza?

Xgeva® está indicado para la prevención de eventos relacionados con el esqueleto (fractura patológica, radioterapia ósea, compresión de la médula espinal o cirugía ósea) en adultos con metástasis óseas de tumores sólidos.

Nombres y presentaciones comerciales disponibles en nuestro hospital

Solución inyectable transparente, de incolora a ligeramente amarillenta, que puede contener cantidades residuales de partículas proteicas de translúcidas a blancas

¿Cómo se debe conservar?

Conservar en **nevera** (entre 2 °C y 8 °C). No congelar.

Conservar el vial en el embalaje exterior para protegerlo de la luz.



¿Cómo se administra?

Se administra vía subcutánea, a una dosis de 120 mg administrados en una única inyección subcutánea una vez **cada 4 semanas** en el muslo, el abdomen o la parte superior del brazo. Xgeva® debe ser administrado bajo la responsabilidad de un profesional sanitario.

Todos los pacientes deben tomar suplementos de al menos 500 mg de calcio y 400 UI de vitamina D diarios, a no ser que presenten hipercalcemia.

¿Qué efectos adversos pueden aparecer durante el tratamiento?

Entre los efectos adversos más frecuentes asociados al tratamiento con Xgeva® se encuentran: diarrea, disnea y dolor musculoesquelético.

Pueden aparecer efectos graves, aunque con baja frecuencia: osteonecrosis mandibular, fractura de fémur.

Consulte a su médico o farmacéutico en caso de aparición de alguno de estos síntomas u otros no mencionados.

Uso de otros medicamentos

No se debe usar Xgeva® concomitantemente con otros medicamentos que contengan denosumab (para indicaciones en osteoporosis), ni con bisfosfonatos.

No tome ningún otro medicamento, suplemento dietético o producto natural sin consultar antes con su médico o farmacéutico.

Excipientes de declaración obligatoria

Los pacientes con problemas hereditarios raros de intolerancia a la fructosa no deben utilizar Xgeva®.

Advertencias

Embarazo:

No está recomendado el uso de Xgeva® en mujeres embarazadas ni en mujeres en edad fértil que no estén utilizando métodos anticonceptivos altamente efectivos. Se debe recomendar a las mujeres no quedarse embarazadas durante el tratamiento con Xgeva® y al menos 5 meses después.

Lactancia:

Se desconoce si denosumab se excreta en la leche materna.

Se anima a las mujeres que estén en periodo de lactancia durante el tratamiento con Xgeva® a inscribirse en el programa de Supervisión de la Lactancia de Amgen.

ESTE FOLLETO NO SUSTITUYE AL PROSPECTO,

Solo pretende ser un resumen para ayudar al paciente con su tratamiento

SI POR CUALQUIER RAZÓN LE SOBRAN MEDICAMENTOS,

DEVUELVALOS POR FAVOR AL SERVICIO DE FARMACIA.