

# Tossicità da trattamenti oncologici.....

## Esperienza dell'ASL AT

**Farmacovigilanza** ...secondo OMS...“la scienza e le attività collegate all’identificazione, valutazione, comprensione e prevenzione delle reazioni avverse o di altri problemi collegati ai farmaci”.

**Reazione Avversa**..... “qualsiasi evento medico non desiderato, che insorga in un paziente o in un soggetto incluso in uno studio clinico a cui venga somministrato un medicamento e che non necessariamente abbia una relazione causale con il trattamento”

**ADR Adverse Drug Reaction**:.....“**Effetto nocivo e non voluto conseguente all’uso di un medicinale**” (Direttiva UE 84/2010) (4) che include i danni da farmaci derivanti da:

- Uso non conforme alle indicazioni contenute nell’autorizzazione all’immissione in commercio
- Errori terapeutici, incluso il sovradosaggio accidentale
- Uso improprio
- Abuso del farmaco
- Associazione all’esposizione per motivi professionali

## INSERIMENTO SEGNALAZIONE

ANTEPRIMA SEGNALAZIONE

Legenda: ● Campi obbligatori inseriti ● Campi obbligatori mancanti ● Campi opzionali

Abilita Suggerimenti

● C.1 - Identificazione Segnalazione

● D - Paziente

- D.2 - Informazioni sull'età
- D.7.1.r - Storia clinica del paziente
- D.8.r - Storia dei farmaci assunti
- D.9 - Decesso
- D.10 - Informazioni sul genitore

● E.i - Reazione avversa

● G.k - Farmaco

● Fr - Esami di laboratorio e/o strumentali

● H - Sintesi del caso

● C - Segnalatore

● D - PAZIENTE

Indicare almeno uno tra i campi seguenti:

D.1 - Iniziali:

☒ Inserire le iniziali del paziente

D.5 - Sesso:

☒ SELEZIONA IL SESSO

D.2 - Informazioni sull'età:

D.3 - Peso (kg):

Inserire il peso espresso in kg

D.4

● C.1 - Identificazione Segnalazione

● D - Paziente

● E.i - Reazione avversa

- E.i - Reazione avversa 1/1

● G.k - Farmaco

● Fr - Esami di laboratorio e/o strumentali

● H - Sintesi del caso

● C - Segnalatore

SALVA BOZZA

INVIA

Legenda: ● Campi obbligatori inseriti ● Campi obbligatori mancanti ● Campi opzionali

Abilita Suggerimenti

● E.I - REAZIONE AVVERSA

● E.i - Reazione avversa 1/1

E.i.1.a - Descrizione della reazione:

Rimanenti: 250

E.i.2.1b - Reazione avversa (MedDRA)\*:

☒ inizia con

E.i.3.2 - Gravità:

Grave  Non grave

E.i.4 - Data di inizio:

☒  giorno/mese/anno

E.i.5 - Data di fine:

☒  giorno/mese/anno

E.i.6a - Durata (valore):

E.i.6b - Durata (unità):

# Classificazione delle reazioni avverse da farmaci (ADR) in base del meccanismo.

ADR	Caratteristiche	Esempi
<b>Effetti collaterali</b>	Legati all'azione terapeutica del farmaco e sono dovuti principalmente alla sua distribuzione in tutto l'organismo. Si manifestano anche alle dosi terapeutiche.	Cefalea da nitrati, nausea da digitale.
<b>Effetti tossici</b>	Derivano dalla tossicità del farmaco, compaiono a dosi sovrat terapeutiche, ma possono verificarsi anche a dosi terapeutiche.	Danno epatico da paracetamolo, aritmie da digitale.
<b>Reazioni immuno-mediate (ipersensibilità o allergie)</b>	Tipo I, tipo II, tipo III e tipo IV.	Shock anafilattico da penicillina, orticaria da amoxicillina.
<b>Idiosincrasia, iper-reattività</b>	Possono alterare la farmacocinetica (iperattività) o la risposta tissutale (idiosincrasia) ai farmaci; le principali cause sono i polimorfismi genetici a livello del sistema del citocromo P450.	Neuropatie da isoniazide, anemia emolitica da cefotetan.
<b>Farmacodipendenza</b>	Desiderio irrefrenabile di assumere un farmaco. Alla sospensione si può manifestare una sindrome d'astinenza.	Dipendenza da oppioidi o da benzodiazepine.
<b>Embrio- e feto-tossicità</b>	Capacità di un farmaco, somministrato a una gestante, di provocare malformazioni nel feto; il tipo di malformazione dipende dal periodo dell'esposizione.	Malformazioni ossee da tetracicline; ipotensione fetale da enalapril; focomelia da talidomide.

## **Tossicità cutanea.....**

Le principali reazioni avverse da cetuximab sono reazioni cutanee che possono diventare gravi, soprattutto in caso di associazione con chemioterapia. Il rischio di [infezioni](#) secondarie (principalmente batteriche) è aumentato e sono stati segnalati casi di sindrome stafilococcica della cute ustionata, fascite necrotizzante e [sepsi](#), talvolta con esito fatale (vedere paragrafo 4.8).

Le reazioni cutanee sono molto comuni e può rendersi necessario interrompere o terminare il trattamento.

**.....Mucositi.....stomatiti.....**

### LIPOGEL CON VITAMINA E VITAMINA K1

COMPOSIZIONE QUALI-QUANTITATIVA		Cod: 92807 > 1 PR	
NOME SOSTANZA		QUANTITA'	
1A	abil osw5 <i>pos. 1</i>	g	48
2	Vitamina E acetato (frigo)	g	30
3	Tegosoft op <i>pos. 11</i>	g	8
4	Cutina hr ( hydrogenated castor oil ) <i>pos. 7</i>	g	8
5	Vitamina K miscela 5% (frigo) <i>polvere</i>	g	2
6	Urea	g	2
7	Abil em 90 ( dimeticone )	g	2

### COLLUTORIO ALLA DOXEPINA 0,5%, 500ml

attenzione leggere attentamente le avvertenze per l'operatore

#### COMPOSIZIONE QUALI-QUANTITATIVA NOME SOSTANZA

Cod:  
QUANTITA'

1	Doxepina idrocloridrato	g	2,5
2	Acido ialuronico <i>liquido</i>	g	2,5
3	Idrossi propil metil cellulosa	g	2,5
4	Benzalconio cloruro (1 goccia)	mg	50
5	Sorbitolo	g	120
6	Idrogenofosfato di disodico (soluzione A)	g	17,79
7	Diidrogenofosfato di sodio (soluzione B)	g	15,60
9	Aroma lampone	gcc	3
10	Tampone fosfato ( soluzione C)	g	q.b. 500 ml
10	Flacone di vetro scuro con tappo a vite	n°	2



