



Principio Activo

Pemigatinib

Marca

PEMAZYRE Cmp 4,5, 9 y 13,5 mg

Clase

Inhibidores de la Proteinkinasa
Inhibidores de la Tirosin quinasa del FGFR

Indicación

Colangiocarcinoma localmente avanzado o metastásico con fusión o reordenación del receptor del FGFR2 con progresión tras al menos una línea anterior de tt°.

Dosis

13,5 mg/s/14 d seguido de 7 días sin tt°.
A la misma hora cada día, indiferente de con/sin alimentos.

Dosis Renal

-FGe >30 mL/min y/o HD: dosis plena
- FGe

Nefrotoxicidad

Hiperfosfatemia en 60,5% por FT (en estudio FIGHT 101: 75% y en FIGHT 302: 92%), 27,2% valores 10,0 mg/dL, suele aparecer durante los primeros 15 días y el efecto se debe al boqueo de FGF23 sobre su receptor (niveles séricos elevados pero ineficaces).
Hipofosfatemia: 23,8% y 14,3% grado ≥ 3 (FIGHT101: 15,6 %) puede deberse a la persistencia e niveles elevados de FGF23 una vez que ya no existe inh FGFR, al uso de quelantes o dieta pobre o a la estimulación de la vía PTH.
Hipercalcemia: no se incluye en FT pero aparece en un 14,3% en estudio FIGHT 101.
Calcinosis tumoral.
Calcifilaxia.
Diarrea 47,6%,
vómitos 30,8%.
Hiponatremia: en torno a un 10%, grave 2%.
Aumento de creatinina 1,4%, por inhibición de la secreción tubular (inh, transportadores OCT2 y MATE -1). Según Ficha técnica, aumento de 0,2 mg/dL en primer ciclo con estabilización a partir del 8º día y recuperación durante el periodo de descanso.
ITU (16% en FIGHT 202).
Hematuria (no recogida en FT, sí en FIGHT 202).

Plan