

Guia de Orientação Clínica

1ª CONSULTA PRESENCIAL INÍCIO DO TRATAMENTO	2ª CONSULTA E 3ª CONSULTA FOLLOW-UP TELEFÔNICO 8º DIA E 15º DIA
<ul style="list-style-type: none"> Identificação do cuidador. Avaliação física (peso, altura, perímetro abdominal, padrão intestinal, integridade cutânea e unhas). Identificação de hábitos alimentares para definição do horário da toma de Afatinib e ajuste da dieta. Ensino e orientações para a gestão de reações adversas. Planeamento do tratamento, entrega do fármaco e agendamentos. Disponibilizar contactos telefónicos e definir com o doente a melhor estratégia de comunicação com a equipa de saúde. 	<ul style="list-style-type: none"> Verificar tomas e omissões. Identificar e descrever reações adversas, se existentes (escala CTCAE). Reforço do ensino: administração do medicamento e gestão de reações adversas. Demonstrar disponibilidade por parte da equipa de tratamento e agendar avaliação presencial, se necessário.

Afatinib: Ajuste de Dose em Caso de Efeitos Adversos¹

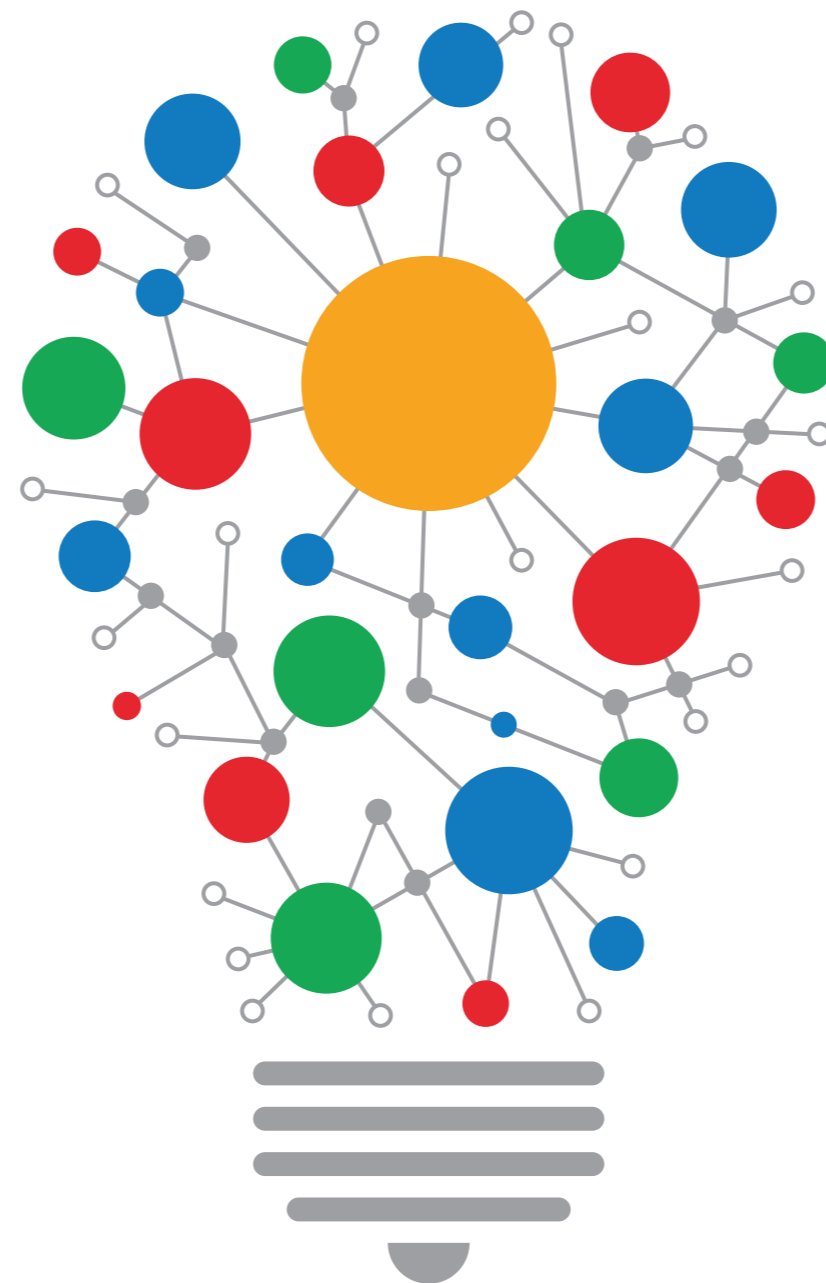
○ Afatinib tem um perfil de toxicidade gerível, com a possibilidade de ajuste de dose, sem perda de eficácia.²

<p>Início de tratamento Dose Recomendada: 40 mg, 1x dia*</p> <ul style="list-style-type: none"> Efeito adverso com grau ≥3. Efeito adverso com grau 2 prolongado ou intolerável (>48 horas de diarreia, apesar de cuidados apropriados, e/ou >7 dias de erupção cutânea).
<p>Interrupção do tratamento até grau 0/1</p>
<p>Retomar com 30 mg, 1x dia</p> <ul style="list-style-type: none"> Efeito adverso com grau ≥3. Efeito adverso com grau 2 prolongado ou intolerável (>48 horas de diarreia, apesar de cuidados apropriados, e/ou >7 dias de erupção cutânea).
<p>Interrupção do tratamento até grau 0/1</p>
<p>Retomar com 20 mg, 1x dia</p> <ul style="list-style-type: none"> Efeito adverso com grau ≥3. Efeito adverso com grau 2 prolongado ou intolerável (>48 horas de diarreia, apesar de cuidados apropriados, e/ou >7 dias de erupção cutânea).
<p>Descontinuação permanente do tratamento</p>

Adaptado de RCM de Giotrif¹

*Pode ser considerado um aumento de dose até um máximo de 50 mg/dia em doentes que toleram uma dose inicial de 40 mg/dia no primeiro ciclo de tratamento.¹

PM/GIO-181079_Jun2018



Milhares de investigadores de todo o mundo estão unidos a colaborar. Porque quando se trata de gerar ideias para ajudar os doentes com cancro, as luzes estão sempre ligadas.

LET'S COLLABORATE
ONCOLOGY FROM BOEHRINGER INGELHEIM



Associação de
Enfermagem
Oncológica
Portuguesa

PROGRAMA EDUCACIONAL "TODA A DIFERENÇA"

GESTÃO DA TERAPÊUTICA ORAL COM AFATINIB

M. Jorge Freitas

mjorgefreitas@sapo.pt

Chefe de Enfermagem do Departamento de Radioterapia do IPO Porto
Coordenador do Projeto AEOP "Toda a Diferença"



