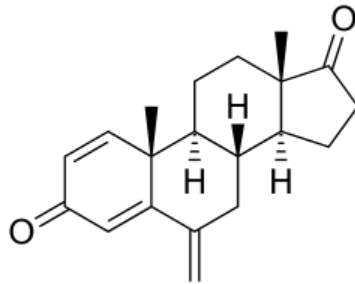


# EXEMESTANO

## Antineoplásico



**Fórmula Molecular:** 296,4

**Peso Molecular:** C<sub>20</sub>H<sub>24</sub>O<sub>2</sub>

**CAS:** 107868-30-4

**DCB:** 03774

**Uso:** Interno

**Fator de Correção:** Não se aplica

## Descrição

Exemestano é um inibidor da aromatase (IA) de 3ª geração tipo 1 relacionado estruturalmente com o substrato natural androstenediona, agente antineoplásico.

## Indicações

- É indicado para o tratamento adjuvante (auxiliar) em mulheres pós-menopausadas com câncer de mama inicial, para diminuir a chance da doença recorrer (voltar) e também para reduzir o risco de desenvolvimento de câncer na outra mama. Exemestano é indicado

também para o tratamento de segunda linha (depois da falha do tratamento inicial) do câncer de mama avançado em mulheres pós-menopausadas , cuja doença progrediu após tratamento hormonal. E também é indicado para o tratamento de terceira linha (depois da falha da segunda linha) do câncer de mama avançado em mulheres pós-menopausadas cuja doença progrediu após tratamento com: antiestrógenos (bloqueadores do estrogênio; tipo de hormônio feminino) e/ou inibidores não esteroides da aromatase (bloqueador de enzima produtora de estrogênio) ou progestágenos (semelhante a progesterona; tipo de hormônio feminino).

### Contraindicações

Não deve ser utilizado em mulheres pré-menopausadas (antes da menopausa) e também não deve ser utilizado juntamente com medicamentos que contêm estrógenos (hormônio feminino), pelo risco de anular sua atividade. Pode causar diminuição da densidade mineral óssea (grau de dureza do osso). Durante o tratamento adjuvante (auxiliar) com Exemestano mulheres com osteoporose (diminuição da dureza dos ossos) ou com risco de osteoporose devem realizar avaliações da densidade mineral óssea por densitometria óssea (tipo de RX dos ossos) no início do tratamento. Exemestano pode comprometer a capacidade de dirigir e operar máquinas. É contraindicado a gestantes ou lactantes.

### Reações Adversas

As reações adversas mais frequentemente relatadas incluíram rubor (vermelhidão), artralgia (dor nas articulações), fadiga (cansaço) e náusea (enjoo). Foram relatadas também sonolência, astenia (fraqueza) ou tontura com o uso deste medicamento.

### Concentração Recomendada

25 mg uma vez ao dia preferencialmente após as refeições.

### Referências Bibliográficas

SWEETMAN, S.C; et al; MARTINDALE – Guia Completo de Consulta farmacoterapeutica. Barcelona. 2ª Ed. 2005.

DEF- Dicionário de Especialidades Médica, 2009/10. Editora de Publicações Científicas LTDA.