	DIPARTIMENTO CLINICA E RICERCA ONCOLOGICA MODULO INFORMATIVO ALLA PRESTAZIONE SANITARIA PER CHEMIOTERAPIA CON METHOTREXATE, VINBLASTINA, ADRIPLASTINA E CISPLATINO (MVAC)	UOC DM – UOC ONCOLOGIA 1 MOD 67-2023 Rev. 00 18.10.2023 PAG 1 DI 2
---	--	--

Gentile Signora,
Egregio Signore,

La **informiamo** che, in base alla Sua patologia:

NEOPLASIA DELLA VESCICA

Le è stato proposto un **trattamento sanitario definito**:

CHEMIOTERAPIA SISTEMICA SECONDO SCHEMA

METHOTREXATE, VINBLASTINA, ADRIPLASTINA E CISPLATINO (MVAC) DOSE DENSE

La informiamo che la chemioterapia secondo schema MVAC viene somministrata a scopo neoadiuvante e che ha dimostrato buoni risultati nella patologia di cui Lei è affetta/o. La chemioterapia con i farmaci indicati rappresenta il trattamento più idoneo nel Suo caso. Essa è in grado di determinare la distruzione delle cellule alterate, sensibili, localizzate in qualunque distretto corporeo raggiunto attraverso la via ematica.


La informiamo che il regime terapeutico sarà costituito dai seguenti farmaci: Methotrexate, Vinblastina Solfato, Adriplastina e Cisplatino con l'aggiunta di fattori di crescita (G-CSF) per i globuli bianchi.

I farmaci saranno somministrati secondo il seguente schema:

- ✓ METHOTREXATE 30 mg/mq 1°giorno
- ✓ VINBLASTINA 3 mg/mq 1°giorno
- ✓ ADRIPLASTINA 30 mg/mq 2° giorno
- ✓ CISPLATINO 70 mg/mq 2° giorno (con idratazione)
- ✓ G-CSF 1 f sc al giorno dal 7° al 11° giorno

La somministrazione sarà ripetuta ogni 14 giorni (1 ciclo ogni 14 giorni).

La informiamo che i più comuni effetti collaterali osservati sono i seguenti: nausea e vomito, diminuzione del numero dei globuli bianchi, dei globuli rossi e delle piastrine, febbre, alopecia, congiuntivite chimica, tossicità cardiaca, stomatite, mucosite, alterazione dei test di funzionalità renale ed epatica. La somministrazione del cisplatino può provocare danni renali acuti o cronici,

	DIPARTIMENTO CLINICA E RICERCA ONCOLOGICA MODULO INFORMATIVO ALLA PRESTAZIONE SANITARIA PER CHEMIOTERAPIA CON METHOTREXATE, VINBLASTINA, ADRIPLASTINA E CISPLATINO (MVAC)	UOC DM – UOC ONCOLOGIA 1 MOD 67-2023 Rev. 00 18.10.2023 PAG 2 DI 2
---	--	--

disturbi elettrolitici e neuro e ototossicità. Le tossicità riscontrate sono in genere ben controllate farmacologicamente. L'Adriplastina può determinare uno scompenso cardiaco congestizio irreversibile a dosi superiori ai 300 mg/m. I farmaci possono provocare alterazioni a carico degli spermatozoi con conseguente aumento del rischio di anomalie per il feto. La procreazione è, pertanto sconsigliata ai pazienti di sesso maschile durante il trattamento chemioterapico e nei mesi successivi.

In genere gli effetti collaterali regrediscono con la sospensione del trattamento. Tuttavia, alcuni di essi possono essere di lunga durata e, talora, di entità rilevante (fino anche all'exitus).

Se si verificano questi o altri effetti collaterali e sono di intensità grave, la dose dei farmaci sarà ridotta o il trattamento sarà interrotto. Per valutare gli effetti collaterali e l'andamento della malattia verranno eseguiti accertamenti periodici (esami del sangue, radiografie, ecografie, ecc.).

La informiamo che la terapia prevede la somministrazione di 4 cicli completi.

La terapia sarà interrotta se il medico constaterà che Lei non ha tratto alcun giovamento o che sono intervenuti eccessivi effetti collaterali, facendo eventualmente ricorso ad un trattamento alternativo.

La **informiamo** che in qualsiasi momento Lei potrà decidere di interrompere il trattamento senza dover fornire alcuna giustificazione e senza che ciò comporti alcuna diminuzione nella normale attenzione terapeutica ed assistenziale.

La informiamo che gli studenti in Medicina o delle Professioni Sanitarie e/o tirocinanti possono partecipare al percorso di cura in maniera proporzionale alle competenze acquisite ed essere coinvolti anche nel processo di acquisizione del Consenso Informato.

Roma lì ___/___/____