

 	<p><b>DIPARTIMENTO CLINICA E RICERCA ONCOLOGICA MODULO INFORMATIVO AL TRATTAMENTO DI ORMONOTERAPIA ADIUVANTE CON TAMOXIFEN (Ca Mammella maschile)</b></p>	<p>UOC DM – UOSD FASE IV MOD 03-2023 Rev. 00 15.09.2023 PAG 1 DI 2</p>
---	---	--

Egregio Signore,

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

---

La terapia standard per Lei consiste in un trattamento di ORMONOTERAPIA con un farmaco denominato:

### **TAMOXIFEN**

Il trattamento sanitario verrà somministrato per via orale per 5 anni.

La **informiamo** che il con Tamoxifen è un farmaco che blocca la stimolazione della crescita tumorale da parte degli estrogeni. È impiegato da molti anni ed è considerato un farmaco molto efficace nel trattamento della neoplasia mammaria, in fase adiuvante, in entrambe i sessi.

La **informiamo** che la terapia con Tamoxifen è una terapia ben tollerata. Esiste tuttavia, la possibilità di effetti secondari per i quali verranno prese tutte le misure terapeutiche necessarie.

In particolare, i possibili effetti indesiderati più frequenti derivati da questo trattamento sono:

vampate di calore;  
nausea e/o vomito.

Queste possono verificarsi in una percentuale di pazienti fino al 25%.

La **informiamo** che reazioni avverse riportate con minore frequenza sono eritemi cutanei.

La **informiamo** che generalmente queste reazioni avverse non sono state di severità tale da richiedere una riduzione del dosaggio o una interruzione del trattamento.

La **informiamo** che altri effetti indesiderati riportati sporadicamente sono:

aumentati livelli di calcio;  
edemi periferici (gonfiori);  
disgusto per il cibo;  
depressione;  
vertigini;  
capogiri;  
emicrania;  
assottigliamento dei capelli e/o perdita parziale dei capelli.

 	<b>DIPARTIMENTO CLINICA E RICERCA ONCOLOGICA MODULO INFORMATIVO AL TRATTAMENTO DI ORMONOTERAPIA ADIUVANTE CON TAMOXIFEN (Ca Mammella maschile)</b>	UOC DM – UOSD FASE IV MOD 03-2023 Rev. 00 15.09.2023 PAG 2 DI 2
---	--	---

La **informiamo** che sono stati segnalati anche disturbi alla vista, incluse alterazioni corneali, cataratta e retinopatia.

La **informiamo** che il Tamoxifen è stato associato ad alterazioni dei livelli enzimatici epatici e, in rare occasioni a tipi di anomalie epatiche più severe, incluse steatosi (fegato grasso), colestasi, epatite e necrosi epatica.

La **informiamo** che sono stati riportati eventi trombotici (trombosi venose profonde, embolia polmonare, flebiti superficiali, eventi vascolari cerebrali) in meno dell'1% dei pazienti.

La **informiamo** inoltre che sono stati riportati casi di priapismo, riduzione della spermatogenesi e fino al 30% della riduzione della libido.

È importante sottolineare che le esperienze avverse documentate per il Tamoxifen sono possibili effetti collaterali e che è improbabile che un paziente presenti tutte o la maggior parte di tali esperienze avverse.

Come per altri trattamenti antineoplastici, raramente gli effetti collaterali possono essere particolarmente gravi e, occasionalmente, fatali.

La **informiamo che** è stato anche dimostrato che Lei possa trarre, dall'uso di tale sostanza, un **beneficio diretto**, in quanto il farmaco che assumerà contribuisce ad impedire o ritardare la ricorrenza della Sua malattia ed in ultima analisi a prolungare la sopravvivenza. Il Tamoxifen, inoltre ha proprietà analoghe a quelle degli estrogeni e queste possono avere un effetto favorevole sulla mineralizzazione ossea ed in alcuni pazienti possono ridurre i livelli ematici di colesterolo.

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

Roma li \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_