

reconval® k1

każdy dzień lepszy



reconval® k1 oraz **reconval® b6** to wyroby medyczne w formie kremu, które łagodzą skutki uboczne, powstające na skórze w wyniku leczenia nowotworów terapią celowaną, chemioterapią i radioterapią.

Współczesne leczenie nowotworów składa się z trzech metod: chirurgii, radioterapii i leczenia systemowego. Leczenie ogólnoustrojowe bazuje na lekach cytostatycznych, jednakże w ciągu ostatnich dziesięciu lat przewagę uzyskuje leczenie terapią celowaną. Taki rodzaj leczenia jest korzystniejszy dla pacjenta, ponieważ niszczy jedynie komórki nowotworowe, jednocześnie jednak wywołuje niepożądane działania uboczne. Są to często problemy skórne w postaci: wysypki, zaczerwienienia na skórze dłoni i stóp, ropne, trądzikopodobne zmiany skórne, nadmierna suchość skóry. Do tego dochodzą zmiany na paznokciach i skórze wokół nich, blaknięcie skóry oraz wypadanie włosów. Problemy ze skórą mają zróżnicowany charakter, od łagodnych do wyjątkowo uciążliwych, nawet zmieniających wygląd pacjenta. Ze względu na stopień występowania oraz obniżenie jakości życia mogą zmusić pacjenta do przerwania terapii, co ma zasadniczy wpływ na wyniki leczenia nowotworu. Profilaktyczne stosowanie wyrobów medycznych **reconval®** jeszcze przed powstaniem zmian skórnych wpłynie znacząco na ich złagodzenie, a tym samym na większy komfort kontynuacji terapii przeciwnowotworowej.



MECHANIZM DZIAŁANIA:

Chemioterapeutyki i leki stosowane w celowanej terapii przeciwnowotworowej powodują często niepożądane objawy uboczne w obrębie skóry, które mają zwykle charakter toksyczny (stopień toksyczności od 1. do 4.). Pierwszą grupą leków, które wywołują objawy ze strony skóry, są inhibitory receptora naskórkowego czynnika wzrostu (ang. epidermal growth factor receptor - EGFR). Powodują one różnorodne zmiany skórne (zespół PRIDE), wśród których główne miejsce zajmują zmiany trądzikopodobne¹. Przy stosowaniu miejscowym witaminy K1 następuje hamowanie działania enzymu - fosfatazy kinazy tyrozynowej (TKI) i zmniejszenie stopnia hamowania EGFR indukowanego przez EGFR1 na skórę, a tym samym zapobieganie dermatologicznym efektom ubocznym EGFR1, takim jak trądzik.

RECONVAL® K1 ŁAGODZI NIEPOŻĄDANE DZIAŁANIA TRĄDZIKOPODOBNE, TAKIE JAK:

- Wysypka;
- Zmiany trądzikowe.

Krem **reconval® k1** przywraca prawidłowy stan fizjologiczny skóry, zniszczonej działaniem czynników negatywnych. Uzasadnione jest stosowanie kremu **reconval® k1** w celu łagodzenia skutków ubocznych skórnych, jakie wywołuje przeciwnowotworowa terapia celowana. W celu uzyskania najlepszych efektów zaleca się stosowanie kremu **reconval® k1** już od pierwszego dnia terapii.

Bibliografia:

1. Kowalska M., Kowalik A., Góźdz S.: Dermatologiczne objawy uboczne w przebiegu chemioterapii i celowanej terapii przeciwnowotworowej. Przegląd Dermatologiczny; 2016/2.

Podmiot odpowiedzialny: Pharmadab d.o.o., Cesta na Brdo 100, 1000 Ljubljana, Slovenia
Dystrybutor w Polsce: Pharmapoint Sp. z o.o., ul. Zbąszyńska 3, 91-342 Łódź, e-mail: info@pharmapoint.pl

SUTECZNOŚĆ WYROBU MEDYCZNEGO RECONVAL® K1 ZOSTAŁA POTWIERDZONA BADANAMI, KTÓRYCH WYNIKI OPISUJĄ PUBLIKACJE:

- Ocvirk J.: Management of cetuximab-induced skin toxicity with the prophylactic use of topical vitamin K1 cream. Institute of Oncology Ljubljana, Slovenia. Radiol Oncol; 2010; 44(4): 265-266.
- Ocvirk J. and Rebersek M.: Management of cutaneous side effects of cetuximab therapy with vitamin K1 crème. Department of Medical Oncology, Institute of Oncology Ljubljana, Slovenia. Radiol Oncol; 2008; 42(4): 215-24.
- Ocvirk J., Rebersek M., Boc M., Mesti T., Ebert M.: Prophylactic use of K1 cream for reducing skin toxicity during cetuximab treatment in patients with metastatic colorectal cancer (mCRC). 2010 ASCO Annual Meeting. Institute of Oncology Ljubljana, Slovenia. J Clin Oncol; 28, 2010 (suppl; abstr e14011).

WNIOSKI:

- Rozwój wysypki został opóźniony. Zmniejszono użycie miejscowej antybiotykoaterapii;
- Nie było potrzeby redukcji dawek cetuximabu lub opóźnienia leczenia;
- U żadnego z pacjentów, biorących udział w badaniu, nie zaobserwowano negatywnych reakcji na krem **reconval® k1**.

reconval® b6

każdy dzień lepszy



reconval® k1 oraz **reconval® b6** to wyroby medyczne w formie kremu, które łagodzą skutki uboczne, powstające na skórze w wyniku leczenia nowotworów terapią celowaną, chemioterapią i radioterapią.

Niektóre z ukierunkowanych czy klasycznych cytostatyków, stosowanych przede wszystkim w leczeniu nowotworów wątroby, jelita grubego, nerek, piersi, jajników lub przewlekłej białaczki limfatycznej, mogą powodować tzw. „zespół ręka-stopa”. Nazwa związana jest z miejscem występowania zmian, ponieważ objawy najbardziej są widoczne na skórze dłoni i stóp (Hand-Foot Syndrom, HFS). Skóra na dłoniach i podeszwach stóp staje się czerwona, bolesna, nadmiernie się łuszczy. W wyniku nasilenia zmian mogą pojawić się również pęcherze i pęknięcia. Pacjenci w wyniku HFS mają trudności z chodzeniem i utrzymaniem przedmiotów w ręku. Uciążliwe dolegliwości znacznie obniżają jakość życia pacjentów i prowadzą do zaburzeń funkcjonowania w codziennych czynnościach. W przypadku terapii cytostatykami, od momentu rozpoczęcia leczenia niezwykle ważna jest profilaktyczna, systematyczna i codzienna pielęgnacja skóry. Chociaż pierwsze widoczne objawy HFS pojawiają się po 7 - 10 dniach leczenia, zalecane jest stosowanie **reconval® b6** na skórę już od pierwszego dnia terapii. Takie działanie spowoduje, że niepożądane objawy w formie HFS będą znacznie słabsze i mniej dolegliwe, co korzystnie wpłynie na dalszy przebieg leczenia i stan pacjenta.



Krem **reconval® b6** łagodzi niepożądane objawy „zespołu ręka-stopa“ (HFS) oraz stany zapalne skóry po radioterapii.

Krem **reconval® b6** niezwykle korzystnie działa na procesy regeneracji skóry stóp i dłoni.

Uzasadnione jest stosowanie kremu **reconval® b6** w celu łagodzenia HFS.

W celu uzyskania najlepszych efektów zaleca się stosowanie kremu **reconval® b6** już od pierwszego dnia terapii.