



EUROPEAN MEDICINES AGENCY
SCIENCE MEDICINES HEALTH

EMA/316727/2025
EMA/H/C/006239

Degevma (*denosumab*)

Prezentare generală a Degevma și motivele autorizării medicamentului în UE

Ce este Degevma și pentru ce se utilizează?

Degevma este un medicament folosit pentru prevenirea complicațiilor osoase la adulți cu cancer în stadiu avansat, care s-a extins la oase. Printre aceste complicații se numără fracturi (rupturi ale oaselor), compresie spinală (presiune asupra măduvei spinării cauzată de afectarea țesutului osos din jur) sau probleme osoase care necesită radioterapie (tratament cu radiații) ori operație.

De asemenea, Degevma se utilizează pentru tratarea unei forme de cancer osos numit tumoră osoasă cu celule gigant, la adulți și adolescenți la care oasele s-au dezvoltat complet. Se utilizează la pacienții care nu pot fi tratați chirurgical sau la care operația poate duce la complicații.

Degevma conține substanța activă denosumab și este un medicament biologic. Este un „medicament biosimilar”. Acest lucru înseamnă că Degevma este foarte similar cu alt medicament biologic („medicamentul de referință”), care este deja autorizat în UE. Medicamentul de referință pentru Degevma este Xgeva. Pentru mai multe informații despre medicamentele biosimilare, vezi [aici](#).

Cum se utilizează Degevma?

Degevma se poate obține numai pe bază de prescripție medicală. Este disponibil sub formă de soluție pentru injecție subcutanată (sub piele) care se administrează în coapsă, în abdomen (burtă) sau în partea superioară a brațului.

Pentru a preveni complicațiile osoase în cancerul care s-a răspândit la oase, medicamentul se administrează o dată la 4 săptămâni. La pacienții cu tumoră osoasă cu celule gigant, medicamentul se administrează o dată la 4 săptămâni, cu o doză suplimentară la 1 săptămână și la 2 săptămâni după prima doză.

În timpul tratamentului cu Degevma, pacienții trebuie să ia suplimente de calciu și de vitamina D.

Pentru informații suplimentare cu privire la utilizarea Degevma, citiți prospectul sau adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Official address Domenico Scarlattilaan 6 • 1083 HS Amsterdam • The Netherlands

Address for visits and deliveries Refer to www.ema.europa.eu/how-to-find-us

Send us a question Go to www.ema.europa.eu/contact **Telephone** +31 (0)88 781 6000

An agency of the European Union



Cum acționează Degevma?

Substanța activă din Degevma, denosumabul, este un anticorp monoclonal care a fost conceput să recunoască și să se lege de o proteină numită RANKL. Această proteină activează osteoclastele, celulele din organism implicate în descompunerea țesutului osos. Legându-se de RANKL și blocându-i acțiunea, denosumabul reduce formarea și activitatea osteoclastelor. Acest lucru diminuează pierderea de masă osoasă, ceea ce reduce riscul de fracturi și alte complicații osoase grave. Proteina RANKL este implicată și în activarea celulelor asemănătoare osteoclastelor în tumorile osoase cu celule gigant. Prin urmare, tratamentul cu denosumab împiedică creșterea și descompunerea lor, permițând osului normal să înlocuiască tumora.

Ce beneficii a prezentat Degevma pe parcursul studiilor?

Studiile de laborator care compară Degevma cu Xgeva au arătat că substanța activă din Degevma este foarte similară cu cea din Xgeva în ceea ce privește structura, puritatea și activitatea biologică. De asemenea, studiile au arătat că administrarea de Degevma produce în organism concentrații de substanță activă similare cu cele observate la Xgeva.

În plus, un studiu a comparat eficacitatea denosumabului din Degevma cu cea a unui medicament autorizat care conține denosumab la 332 de femei cu osteoporoză (o boală care fragilizează oasele) care au trecut de menopauză. După un an de tratament, densitatea minerală osoasă din coloana vertebrală (o măsură a rezistenței oaselor) a crescut cu 4,8 % la femeile cărora li s-a administrat Degevma și cu 4,5 % la cele cărora li s-a administrat celălalt medicament care conținea denosumab.

Deoarece denosumabul acționează în mod similar în osteoporoză și în afecțiunile pe care Degevma este preconizat să le trateze, nu este nevoie de un studiu specific privind eficacitatea Degevma în aceste afecțiuni.

Care sunt riscurile asociate cu Degevma?

Siguranța Degevma a fost evaluată și, pe baza tuturor studiilor efectuate, s-a considerat că reacțiile adverse la medicament sunt comparabile cu cele observate la medicamentul de referință, Xgeva.

Pentru lista completă a reacțiilor adverse și a restricțiilor asociate cu Degevma, citiți prospectul.

Cele mai frecvente reacții adverse asociate cu Degevma (care pot afecta mai mult de 1 persoană din 10) sunt hipocalcemie (concentrații mici de calciu în sânge) și dureri musculoscheletice (dureri de mușchi și de oase). Alte reacții adverse frecvente (care pot afecta cel mult 1 persoană din 10) sunt osteonecroza de maxilar (deteriorarea oaselor maxilarului, care poate provoca durere, ulcerații la nivelul gurii și clătinarea dinților).

Hipocalcemia apare mai ales în primele 2 săptămâni de la începerea tratamentului și poate fi severă, însă poate fi gestionată terapeutic cu suplimente de calciu și de vitamina D.

Degevma este contraindicat la pacienți cu răni de chirurgie dentară sau orală care nu s-au vindecat încă sau la persoane cu hipocalcemie severă netratată.

De ce a fost autorizat Degevma în UE?

Agenția Europeană pentru Medicamente a hotărât că, în conformitate cu cerințele UE pentru medicamentele biosimilare, Degevma are structura, puritatea și activitatea biologică foarte similare cu Xgeva și se distribuie în organism în același mod. În plus, un studiu a demonstrat că, la femei cu

osteoporoză, Degevma este la fel de eficace ca alt medicament care conține denosumab. Denosumabul acționează în mod similar în tratamentul osteoporozei și în utilizările preconizate ale Degevma.

Toate aceste date au fost considerate suficiente pentru a concluziona că Degevma va avea aceleași efecte ca Xgeva în utilizările autorizate. Prin urmare, agenția a considerat că, la fel ca în cazul Xgeva, beneficiile Degevma sunt mai mari decât riscurile identificate și acest medicament poate fi autorizat pentru utilizare în UE.

Ce măsuri se iau pentru utilizarea sigură și eficace a Degevma?

Compania care comercializează Degevma va furniza un card pentru a informa pacienții despre riscul de osteonecroză de maxilar și pentru a-i instrui să se adreseze medicului dacă au simptome.

În Rezumatul caracteristicilor produsului și în prospect au fost incluse, de asemenea, recomandări și măsuri de precauție pentru utilizarea sigură și eficace a Degevma, care trebuie respectate de personalul medical și de pacienți.

Ca pentru toate medicamentele, datele cu privire la utilizarea Degevma sunt monitorizate continuu. Reacțiile adverse suspectate raportate pentru Degevma sunt evaluate cu atenție și sunt luate toate măsurile necesare pentru protecția pacienților.

Alte informații despre Degevma

Mai multe informații despre Degevma se pot găsi pe site-ul agenției:
ema.europa.eu/medicines/human/EPAR/degevma.