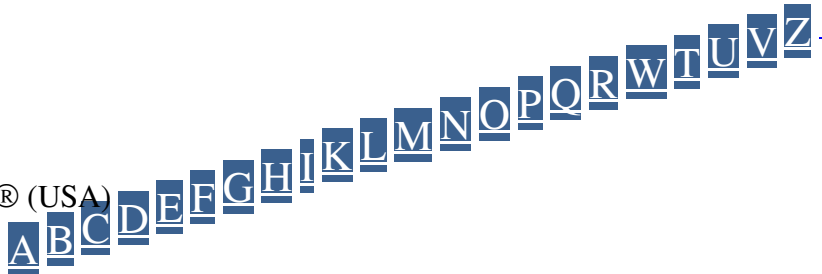


Glossary A-Z

Wirkstoffe F

Fedratinib – INREBIC® (USA)

[Navigation überspringen](#)



According to the NCI website fedratinib hydrochloride is the monohydrate dihydrochloride salt form of fedratinib, an orally bioavailable, small-molecule, ATP-competitive inhibitor of Janus-associated kinase 2 (JAK2) and FMS-like tyrosine kinase 3 (FLT3; CD135; STK1; FLK2), with potential antineoplastic activity. Upon oral administration, fedratinib competes with wild-type JAK2 as well as mutated forms for ATP binding, which may result in inhibition of JAK2 activation, inhibition of the JAK-STAT signaling pathway, inhibition of tumor cell proliferation, and induction of tumor cell apoptosis. JAK2 is the most commonly mutated gene in bcr-abl-negative myeloproliferative disorders (MPDs). In addition, fedratinib targets, binds to and inhibits the activity of FLT3. This inhibits uncontrolled FLT3 signaling and results in the inhibition of proliferation in tumor cells overexpressing FLT3. FLT3, a class III receptor tyrosine kinase (RTK), is overexpressed or mutated in most B-lineage neoplasms and in acute myeloid leukemias and plays a key role in tumor cell proliferation. Check for [active clinical trials](#) using this agent.

Indication according to the PDR:

- For the treatment of intermediate-2 or high-risk primary or secondary (post-polycythemia vera or post-essential thrombocythemia) myelofibrosis.

NOTE: The FDA has designated fedratinib as an orphan drug for the treatment of primary or secondary myelofibrosis.

More Information in English:

[Link to Drug Information Portal, a service of the U.S. National Library of Medicine, National Institutes of Health](#)

[Link to MedlinePlus, a service of the U.S. National Library of Medicine, National Institutes of Health](#)

[Link to National Cancer Institute](#)

[Wiki](#)

[Link zu PharmaWiki](#)

[Link to Physicians Desk Reference \(PDR\)](#)

[Link to European Medicines Agency \(EMA\)](#)

[Info for Patients presented by Scott Hamilton from Chemocare.com](#)

Filgrastim - NEUPOGEN® sowie Zarzio®, Filgrastim-Teva® und Filgrastim-Mepha®

According to the NCI filgrastim is a recombinant therapeutic agent which is chemically identical to or similar to the endogenous cytokine human granulocyte colony-stimulating factor (G-CSF). Produced endogenously by monocytes, fibroblasts, and endothelial cells, G-CSF binds to and activates specific cell surface receptors, stimulating neutrophil progenitor proliferation and differentiation and selected neutrophil functions.

Indikationen/Anwendungsmöglichkeiten gemäss Compendium®:

Neupogen Amgen ist indiziert zur:

- Verkürzung der Dauer und Verminderung der Schwere von Neutropenien bei Patienten (Erwachsene und Kinder), die wegen einer malignen Erkrankung mit einer stark myelosuppressiven, zytotoxischen Chemotherapie behandelt werden (*ausgenommen sind die chronische myeloische Leukämie und das myelodysplastische Syndrom*).
Bei Kindern mit akuter myeloischer Leukämie sind keine randomisierten Studien durchgeführt worden, aber es gibt sequentielle unkontrollierte oder nicht randomisierte Studien.
- Verkürzung der Dauer von Neutropenien bei hochdosierter zytotoxischer Chemotherapie mit anschliessender autologer oder allogener Knochenmarktransplantation.
- Mobilisierung von Vorläuferzellen des peripheren Blutes (PBPC).
- Langzeitanwendung zur Erhöhung der Neutrophilenzahl und Verminderung der Infektionen bei Kindern und Erwachsenen mit klinisch signifikanten Infektionen während der vergangenen 12 Monate und dreimalig dokumentierter Neutropenie ANC