




XVI SIMPOSIO CIENTÍFICO SOGUG
SIMPOSIO LUNCH PFIZER

TALZENNA® + ENZALUTAMIDA, DE LA EVIDENCIA A LA EXPERIENCIA

 **3 de diciembre**
14:00 - 15:30 h

 **Hotel NH Collection Madrid Eurobuilding**
Sala Roma

AGENDA

14:00-14:30 h **Cóctel**

14:30-15:30 h **Talzenna® + enzalutamida, de la evidencia a la experiencia**

Moderador: Dr. Alejo Rodríguez-Vida, Hospital del Mar, Barcelona.

Evidencia y experiencia con Talzenna® + enzalutamida

- **Caso clínico** | Dra. Cristina Pernaut, HU Severo Ochoa, Leganés.
- **Caso clínico** | Dr. Ovidio Fernández, CHU de Ourense.
- **Caso clínico** | Dr. Álvaro Montesa, HU Virgen de la Victoria, Málaga.

Ficha técnica de Talzenna® disponible [aquí](#).

*Xtandi® (enzalutamida), Astellas Pharma Europe B.V.

Talzenna® está indicado en combinación con enzalutamida para el tratamiento de pacientes adultos con cáncer de próstata metastásico resistente a la castración (CPRCm) en los que la quimioterapia no está clínicamente indicada¹. En España, la financiación está restringida a pacientes con mutaciones en los genes *BRCA1/2* (germinales y/o somáticas).

BRCA: gen del cáncer de mama; **HER2:** receptor receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano; **SNS:** sistema nacional de salud.

Referencia: Ficha técnica de Talzenna®. Disponible en: <https://labeling.pfizer.com/ShowLabeling.aspx?id=21180>

PRESENTACIONES Y PRECIO. Talzenna® 0,1 mg, 30 cápsulas duras PVL: 1.766,00€; PVP: 1.821,91€; PVP IVA: 1.894,79€. Talzenna® 0,25 mg, 30 cápsulas duras PVL: 1.766,00€; PVP: 1.821,91€; PVP IVA: 1.894,79€. **CONDICIONES DE PRESCRIPCIÓN Y DISPENSACIÓN.**

Con receta médica. Diagnóstico hospitalario. Fármaco de Dispensación Hospitalaria sin Cupón Precinto (DIHSC): se limita su dispensación, sin necesidad de visado, a los pacientes no hospitalizados, en los Servicios de Farmacia de los Hospitales; por lo tanto, irá desprovisto de cupón precinto. **CONDICIONES DE LA PRESTACIÓN FARMACEÚTICA.** Financiado por el Sistema Nacional de Salud mediante condiciones especiales, sin aportación. Información disponible en la web del Ministerio de Sanidad <https://www.msbs.gob.es/home.htm>. *Nota relativa a la indicación para cáncer de mama: La indicación terapéutica relativa al tratamiento en monoterapia de pacientes adultos con mutaciones BRCA1/2 germinales con cáncer de mama localmente avanzado o metastásico HER2 negativo, no se encuentra actualmente financiado por el Ministerio de Sanidad, por lo que a día de hoy esta indicación no se encuentra incluida en la prestación farmacéutica del SNS.*

PP-TXT-ESP-0009 10/2025

