

## BORSTCARCINOOM

### Sacituzumab Govitecan

#### Schema

- Sacituzumab govitecan 10mg/kg IV d1 en d8 (in 500mL NaCl 0.9%)
  - Eerste toediening over 3 uur
  - Indien goed verdragen volgende toedieningen over 1-2 uur
  - Observatie gedurende 30 min na einde therapie
- q3w
- Supportieve medicatie
  - Paracetamol 500mg PO d1 en d8 (1u voor chemotherapie)
  - Cetirizine 10mg PO d1 en d8 (1u voor chemotherapie)
  - Palonosetron 250µg IV d1 en d8 (30 min voor chemotherapie)
  - Dexamethasone 10mg IV d1 en d8 (30 min voor chemotherapie)
  - Pegfilgrastim 6mg SC op d9 (24u na einde toediening d8)

#### Opmerkingen

- Hoog risico op hypersensitiviteitsreacties (vb. anafylaxie), observatie gedurende 30min na einde infusie
- Cholinerge symptomen (diarree, rhinitis, hypersalivaties, diaforese, flushing, abdominale krampen,...) kunnen binnen de 24u optreden: behandelen met atropine 0.3-0.6 mg IV of SC

#### Nevenwerkingen

- Algemeen: hypersensitiviteitsreacties, cholinerg syndroom, **vermoeidheid**, slapeloosheid
- Gastro-intestinaal: **nausea**, **braken**, **diarree**, orale mucositis, **abdominale pijn**, **anorexie**, **constipatie**
- Neurologisch: hoofdpijn, duizeligheid
- Hematologisch: **neutropenie**, **anemie**, trombopenie
- Respiratoir: hoest, **dyspneu**
- Biochemisch: hypokaliëmie en -magnesiëmie
- Musculoskeetaal: gewrichtspijn, rugpijn
- Dermatologisch: rash, partiële **alopecie**, jeuk