

BORSTCARCINOOM

Trastuzumab deruxtecan (T-DXd)

Schema

- Trastuzumab deruxtecan 5.4 mg/kg IV (in 100mL glucose 5%)
 - Eerste toediening over 90 min
 - Vanaf tweede toediening over 30 min
- q3w
- Supportieve medicatie
 - Akynzeo 300/0.5mg PO (1u voor chemotherapie)
 - Dexamethasone 10mg IV bolus (30 min voor chemotherapie)
 - Dexamethasone 8mg PO d2 + d3

Opmerkingen

- Niet verenigbaar met NaCl 0.9%
- Hartfunctie opvolgen (zie SOP cardiotoxiciteit)
 - Voor start behandeling: ECG en TTE; tijdens behandeling TTE q3m herhalen
 - Na behandeling: TTE q6m herhalen tot 24 maanden na laatste toediening; gebruik anthracyclines vermijden gedurende 7 maanden na laatste toediening
 - Voorzichtig zijn bij patiënten met verhoogd risico op cardiale disfunctie, vb. hypertensie, voorgeschiedenis myocardinfarct, congestief hartfalen, LVEF van < 55%, hogere leeftijd

Nevenwerkingen

- Pulmonale toxiciteit (interstitiële longziekte)
- Cardiale toxiciteit
- Algemeen: partiële alopecie, hypersensitiviteit, droge ogen, vermoeidheid, rash, hypokaliëmie
- Gastro-intestinaal: nausea/braken, diarree/constipatie, orale mucositis, anorexie
- Hematologisch: neutropenie, trombocytopenie, anemie
- Hepatotoxiciteit

Dosisaanpassingen

- Hepatische disfunctie: niet bestudeerd bij matige-ernstige disfunctie

Trastuzumab deruxtecan dosislevels	
Start dosis	5.4 mg/kg
1 ^e dosisreductie	4.4 mg/kg
2 ^e dosisreductie	3.2 mg/kg