

GYNAECOLOGISCHE TUMOREN

Doxorubicine gepegyleerd liposomaal - Trabectedine

Schema

- Doxorubicine gepegyleerd liposomaal 30mg/m² (infusie over 1 uur in 250mL glucose 5%)
 - Eerste toediening maximaal aan 1mg/min
- Trabectedin 1.10mg/m² (infusie over 3 uur in 250mL glucose 5%)
- q3w
- Supportieve medicatie
 - Palonosetron 250µg IV d1
 - Dexamethasone 20mg IV d1
 - Dexamethasone 8mg PO d2 + d3

Opmerkingen

- Doxorubicine gepegyleerd liposomaal
 - Onverenigbaar met NaCl 0.9%, tussenspoelen met glucose 5%
 - Fototoxisch, zonnecrème
 - Hartfunctie opvolgen: echocardiografie voor start en om de 3 maanden (zie ook SOP cardiotoxiciteit)
- Trabectedine
 - Mag niet perifeer gegeven worden aan deze concentratie

Nevenwerkingen

- Algemeen: haarverlies, handvoetsyndroom, huiduitslag, hypoalbuminemie, vermoeidheid, malaise, dyspneu, infusiegerelateerde reactie
- Hematologisch: neutropenie, thrombopenie, anemie
- Gastro-intestinaal: nausea, stomatitis, braken, diarree, constipatie, dyspepsie, anorexie
- Cardiovasculair: achteruitgang hartfunctie, cardiomyopathie, DVT, hypotensie, tachycardie, perifere oedemen
- Musculoskeletaal: arthralgie, myalgie, gestegen CKs, asthenie
- Biochemisch: stijging leverenzymen en serum creatinine

Dosisaanpassingen

- Beperking leverfunctie - doxorubicine gepegyleerd liposomaal
 - Bilirubine > 1.2 mg/dL: reduceer met 25%
 - Bilirubine > 3 mg/dL: reduceer met 50%
 - Bilirubine > 5 mg/dL: on hold
- Beperking leverfunctie bij start - trabectedine
 - Bilirubine > ULN: GEEN trabectedine

- Beperking leverfunctie tijdens behandeling – trabectedine
 - Bilirubine > ULN: stel uit tot herstel en herstart aan 1 dosislevel lager
 - ALT/AST > 5 ULN: stel uit tot herstel en herstart aan 1 dosislevel lager
- Dosislevels

Product	Trabectedine	Doxorubicine gepegyleerd liposomaal
Startdosis	1.1 mg/m ²	30 mg/m ²
Eerste dosisreductie	0.9 mg/m ²	25 mg/m ²
Tweede dosisreductie	0.75 mg/m ²	20 mg/m ²