

SARCOOM

Doxorubicine - Trabectedine

Schema

- Doxorubicine 60 mg/m² IV (infusie over 10 min in 100mL NaCl 0.9%)
- Trabectedine 1.1 mg/m² IV op d1 (infusie over 3u in 250mL glucose 5%)
- q3w gedurende 6 cycli, nadien trabectedine monotherapie verder (max 17 cycli maintenance)
- Supportieve medicatie:
 - Dexamethasone 20mg IV op d1 (30 min voor chemo)
 - Palonosetron 250µg IV op d1 (30 min voor chemo)
 - Dexamethasone 8mg PO op d2 + d3
 - Pegfilgrastim 6mg SC 24u na chemotherapie

Opmerkingen

- Doxorubicine:
 - Maximale cumulatieve dosis 550 mg/m²
 - Hartfunctie opvolgen (zie SOP cardiotoxiciteit)
 - Fototoxiciteit: zonnecrème
- Trabectedine
 - Perifere neuropathie opvolgen (zie SOP)
 - Mag niet perifeer gegeven worden aan deze concentratie (indien perifeer: verdunnen in 1000mL diluent)

Nevenwerkingen

- Algemeen: hypersensitiviteit, vermoeidheid, perifere neuropathie, hoofdpijn
- Gastro-intestinaal: hepatotoxisch, nausea, braken, constipatie, anorexie, orale mucositis
- Rhabdomyolyse
- Myelotoxisch, cardiotoxisch
- Hematologisch: neutropenie, thrombopenie, anemie
- Huid: alopecie, flebitis, recall dermatitis

Dosisaanpassingen

- Leverinsufficiëntie - doxorubicine
 - Bilirubine 1.2-3 mg/dL: reduceer doxorubicine met 50%
 - Bilirubine 3.1-5 mg/dL: reduceer doxorubicine met 75%
 - Bilirubine > 5 mg/dL: geen doxorubicine
- Beperking leverfunctie bij start - trabectedine
 - Bilirubine > ULN: GEEN trabectedine
- Beperking leverfunctie tijdens behandeling - trabectedine
 - ALT/AST > 2.5 ULN: stel uit tot herstel
 - ALT/AST > 5 ULN: stel uit tot herstel en herstart aan 1 dosislevel lager

- Bilirubine > ULN: stel uit tot herstel en herstart aan 1 dosislevel lager

- Dosislevels

Product	Trabectedine
Startdosis	1.1 mg/m ²
Eerste dosisreductie	0.9 mg/m ²
Tweede dosisreductie	0.75 mg/m ²