

GYNAECOLOGISCHE TUMOREN

Mirvetuximab soravtansine MNP

Schema

- Mirvetuximab soravtansine 6mg/kg IV (infusie in 250mL glucose 5%)
 - Eerste toediening starten aan 1mg/min, indien goed verdragen na 30 min verhogen naar 3mg/min, indien goed verdragen na 30 min verder verhogen naar 5mg/min
 - Vanaf tweede toediening aan de maximaal verdragen snelheid van eerste toediening (max. 5mg/min)
- q3w
- Supportieve medicatie
 - Paracetamol 500mg PO (1 u voor toediening)
 - Cetirizine 10mg PO (1 u voor toediening)
 - Ondansetron 8mg PO (1u voor toediening)
 - Dexamethasone 10mg IV (30 min voor toediening)

Opmerkingen

- Via medical need programma
- Berekening dosis via volgens adjusted ideal body weight (AIBW)
 - Arts schrijft voor aan actueel gewicht
 - Apotheek berekent de dosis op basis van AIBW
- Oogheelkundig onderzoek met gezichtsscherpte en spleetlamponderzoek voor start behandeling
- Dagelijks bevochtigende oogdruppels gedurende de hele behandelingsperiode
- Voor iedere nieuwe behandeling oogsymptomen navragen
- Indien onvoldoende effect van bevochtigende oogdruppels: oogheelkundige topische corticoiden associëren als secundaire preventie
 - Op de dag van infusie en tot en met 7 dagen na elke infusie
 - Minstens 15 min wachten voordat bevochtigende oogdruppels worden toegediend
- Regelmatige metingen uitvoeren van intra-oculaire druk en spleetlamponderzoek

Nevenwerkingen

- Elektrolytstoornissen
- Constipatie, anorexie, diarree, nausea, braken, abdominale pijn, intestinale obstructie, ascites
- Anemie, neutropenie, thrombopenie
- Stijging ALT, AST, alkalische fosfatasen, serum creatinine
- Vermoeidheid, hoofdpijn, perifere neuropathie
- Artralgie, myalgie
- Cornea-toxiciteit, droge ogen, fotofobie, visus-achteruitgang, cataract
- Hypersensitiviteitsreactie, infusie-gerelateerde reactie
- Pneumonitis, interstitieel longlijden