

THORAXONCOLOGIE

Dabrafenib – Trametinib

Schema

- Dabrafenib 150 mg 2x/d PO continu
- Trametinib 2 mg 1x/d PO continu

Opmerkingen

- Nuchtere inname: 2u na of 1u vóór de maaltijd met groot glas water
- Dabrafenib: capsules van 50 en 75 mg (120 stuks/verpakking)
- Trametinib: tablet van 0.5 en 2 mg (30 stuks/verpakking; eens geopend gedurende max. 30 dagen bewaren <30°C)

Nevenwerkingen

- Algemeen: vermoeidheid, koorts, koude rillingen, asthenie, perifeer oedeem, griepig gevoel
- Gastro-intestinaal: misselijkheid, braken, diarree, obstipatie, anorexie, abdominale pijn
- Cardiovasculair: hypertensie, bloedingen (waaronder intracraniele bloedingen en fatale bloedingen)
- Pulmonaal: nasofaryngitis, hoest
- Neurologisch: hoofdpijn, duizeligheid
- Musculoskeletaal: artralgie (ca. 25%), myalgie, spierspasmen, pijn in ledemaat
- Dermatologisch: droge huid, jeuk, erytheem, huiduitslag.
- Hepatologisch: stijging leverenzymen, zelden pancreatitis

Dosisaanpassingen

- Bij pyrexie > 38°C: stop beide producten; herstart pas wanneer de patiënt 24u koortsvrij is. Een therapiepauze geniet de voorkeur boven supportieve therapie (paracetamol, corticoïden, NSAID, ...)
- Dosisniveau's

Dosisniveau	Dabrafenib (monotherapie of in combinatie met trametinib)	Trametinib (enkel in combinatie met dabrafenib)
Startdosis	150mg 2x/d	2mg 1x/d
1e dosisverlaging	100mg 2x/d	1.5mg 1x/d
2e dosisverlaging	75mg 2x/d	1mg 1x/d
3e dosisverlaging	50mg 2x/d	1mg 1x/d

Dosisaanpassing van dabrafenib tot minder dan 50mg 2x/d wordt niet aanbevolen bij zowel gebruik als monotherapie als in combinatie met trametinib. Dosisaanpassing van trametinib tot minder dan 1mg 1x/d wordt niet aanbevolen bij gebruik in combinatie met dabrafenib

- Gradering

Graad (CTCAE)	Aanbevolen aanpassingen van toedieningsschema van dabrafenib Gebruikt als monotherapie of in combinatie met trametinib
Graad 1 of Graad 2 (draaglijk)	Zet behandeling verder en controleer zoals klinisch geïndiceerd
Graad 2 (ondraaglijk) of Graad 3	Onderbreek behandeling tot verbetering van toxiciteit naar Graad 0-1 en verlaag met 1 dosisniveau bij hervatten van behandeling
Graad 4	Staak behandeling definitief, of onderbreek behandeling tot verbetering naar Graad 0 of 1 en verlaag met 1 dosisniveau bij hervatten van behandeling