

CHIM DAUNORUBICINE

Cerubidine®

09

Chimiothérapie réalisée en HDJ ou en hôpital de proximité



PREPARATION ET CONSERVATION A LA RECEPTION

- **MATERIEL ET SOLVANT** : poche de 100 ml de G5% ou de NaCl 0,9%
- **CONSERVATION** : température entre + 2°C et + 8°C (au réfrigérateur) et à l'abri de la lumière pour des concentrations < 0,5 mg/ml
- **DUREE DE STABILITE** : 24 heures pour une température entre + 2°C et + 8°C (au réfrigérateur). Se référer à l'étiquetage

VOIE D'ADMINISTRATION **INTRAVEINEUSE**

Voie veineuse centrale à privilégier

DOSE MAXIMALE PAR INJECTION : 40 MG/M2

CONTRE-INDICATIONS

- **ANTECEDENTS CARDIAQUES ET/ OU CORONARIENS**, altération de la fonction myocardique (toxicité cardiaque cumulative ou induite par d'autres anthracyclines)
- **INSUFFISANCE HEPATO-CELLULAIRE SEVERE**
- **RADIOTHERAPIE MEDIASTINALE** notamment proche du cœur

EXAMENS NÉCESSAIRES AVANT L'ADMINISTRATION

- **ÉLÉMENTS CLINIQUES** : insuffisance cardiaque
- **EXAMENS COMPLEMENTAIRES** :
 - NFS plaquettes
 - Ionogramme sanguin (kaliémie)
 - Echographie cardiaque selon indication du protocole

SOINS DE SUPPORT

- **ANTI-EMETIQUES**
- **HYGIENE BUCCALE** par bains de bouche

CHIM DAUNORUBICINE

Cerubidine®

09

Chimiothérapie réalisée en HDJ ou en hôpital de proximité



MODALITES D'ADMINISTRATION

- **DUREE** : IV lente sur 1 à 24 heures selon les protocoles
- **A L'ABRI DE LA LUMIERE**
- **PRECAUTIONS PARTICULIERES** du fait de la gravité potentielle d'une extravasation :
VOIE VEINEUSE CENTRALE A PRIVILEGIER
 - Pansement transparent permettant de surveiller le point de ponction
 - Vérification de la résistance à l'entrée de la perfusion
 - Vérification du débit libre et du reflux sanguin toutes les 2 heures
 - Recherche de douleur locale
 - Si administration sur voie périphérique, surveillance renforcée pendant toute la durée de la perfusion
- Rinçage de la veine avec une solution de G5% (pas de NaCl 0,9% car pH neutre)

PRINCIPAUX EFFETS INDESIRABLES

- **NAUSEES, VOMISSEMENTS**
- **MUCITE**
- **TOXICITE CARDIAQUE AIGUË** : trouble du rythme, (TSV, ESV, BAV), myocardiopéricardite
- **TOXICITE CARDIAQUE CHRONIQUE** (souvent < 1 an après la dernière injection) selon dose cumulée
- **TOXICITE LOCALE** : +++ (veinite)

ELEMENTS ET DUREE DE SURVEILLANCE

- **ECHOGRAPHIE DU CŒUR** si possible avant la 1^{ère} administration et pour toutes les 2 cures à partir de 180 mg/m² de dose cumulée
- **HYGIENE BUCCALE** et prévention par soins de bouche jusqu'en sortie d'aplasie
- **COLORATION POSSIBLE DES URINES** en rouge pendant 1 ou 2 jours

EXTRAVASATION DU PRODUIT : RISQUE MAJEUR DE NECROSE

PRODUIT VESICANT → cf fiche spécifique