

In studieverband :.....
 Buiten studieverband

HOVON 135
Fase 2, Arm A/B,
DECITABINE dag 1 t/m 5,
met of zonder IBRUTINIB

Therapielijst\ aftekenlijst\aanvraag cytostatica

Patiëntsticker:	Datum aanvraag	Afdeling	12-NAT: 02062	Gefaxt naar apotheek Ja/Nee
	Lengte (cm)	Gewicht (kg)	Lich.opp (m ²)	
	Code kuur E2:	339966C	chemo acute leukemie	
	Naam + paraaf arts		Naam + paraaf supervisor	
Specialisme: IHMP Indicatie: AML Cyclusduur: 28 dagen Totaal: tot progressie/ toxiciteit Bron: Studieprotocol HOVON 135 versie 1	Afspraakcodes DC: DECITABINE: 2 uur	Dosisreductie: <input type="checkbox"/> nee <input type="checkbox"/> ja:.....% (vul in percentage en middel)		

Kuurnummer:

Omcirkelen: arm A arm B

Let op: Kuur 1 bestaat altijd uit 10 dagen Decitabine.

Kuur 2 of 3

*TW=toedieningsweg

DATUM	DAG	INLOOPTIJD (hr:min)	GENEESMIDDEL	TW *	DOSIS	POMP- STAND	TOELICHTING	Paraaf 1	Paraaf 2
	1 t/m 5						RR, pols, temp		
	1	01:00	DECITABINE 20 mg/m ² in 50 ml gekoeld NaCl 0,9% <i>Studerecept nodig</i>	iv	... mg		a. b.		
	2	01:00	DECITABINE 20 mg/m ² in 50 ml gekoeld NaCl 0,9%	iv	... mg		b.		
	3	01:00	DECITABINE 20 mg/m ² in 50 ml gekoeld NaCl 0,9%	iv	... mg		b.		
	4	01:00	DECITABINE 20 mg/m ² in 50 ml gekoeld NaCl 0,9%	iv	... mg		b.		
	5	01:00	DECITABINE 20 mg/m ² in 50 ml gekoeld NaCl 0,9%	iv	... mg		b.		

Verpleegkundige toedien-instructies

- a. Screen op ondervoeding: neem op dag 1 de MUST af.
- b. Noteer controles en start- en stoptijden op **controlelijst**. Let op 1 controlelijst voor hele cyclus!

Alleen experimentele arm (B):

Kuur 2 of 3

DAG	GENEESMIDDEL	TW *	DOSIS	TOELICHTING	PARAAF ARTS
6 tot volgende decitabine	IBRUTINIB 560 mg <i>Studierecept nodig</i>	p.o.	560 mg	<u>recept arts</u> alleen in experimentele arm <u>niet</u> op dag van chemotherapie	

Kuur 4 en verder

Omcirkelen: arm A arm B

*TW=toedieningsweg

DATUM	DAG	INLOOPTIJD (hr:min)	GENEESMIDDEL	TW *	DOSIS	POMP- STAND	TOELICHTING	Paraaf 1	Paraaf 2
	1 t/m 5						RR, pols, temp		
	1	01:00	DECITABINE 20 mg/m ² in 50 ml gekoeld NaCl 0,9% <i>Studierecept nodig</i>	iv	... mg		a. b.		
	2	01:00	DECITABINE 20 mg/m ² in 50 ml gekoeld NaCl 0,9%	iv	... mg		b.		
	3	01:00	DECITABINE 20 mg/m ² in 50 ml gekoeld NaCl 0,9%	iv	... mg		b.		
	4	01:00	DECITABINE 20 mg/m ² in 50 ml gekoeld NaCl 0,9%	iv	... mg		b.		
	5	01:00	DECITABINE 20 mg/m ² in 50 ml gekoeld NaCl 0,9%	iv	... mg		b.		

Verpleegkundige toedien-instructies

- a. Screen op ondervoeding: neem op dag 1 de MUST af.
- b. Noteer controles en start- en stoptijden op **controlelijst**. Let op 1 controlelijst voor hele cyclus!!

Alleen experimentele arm (B):

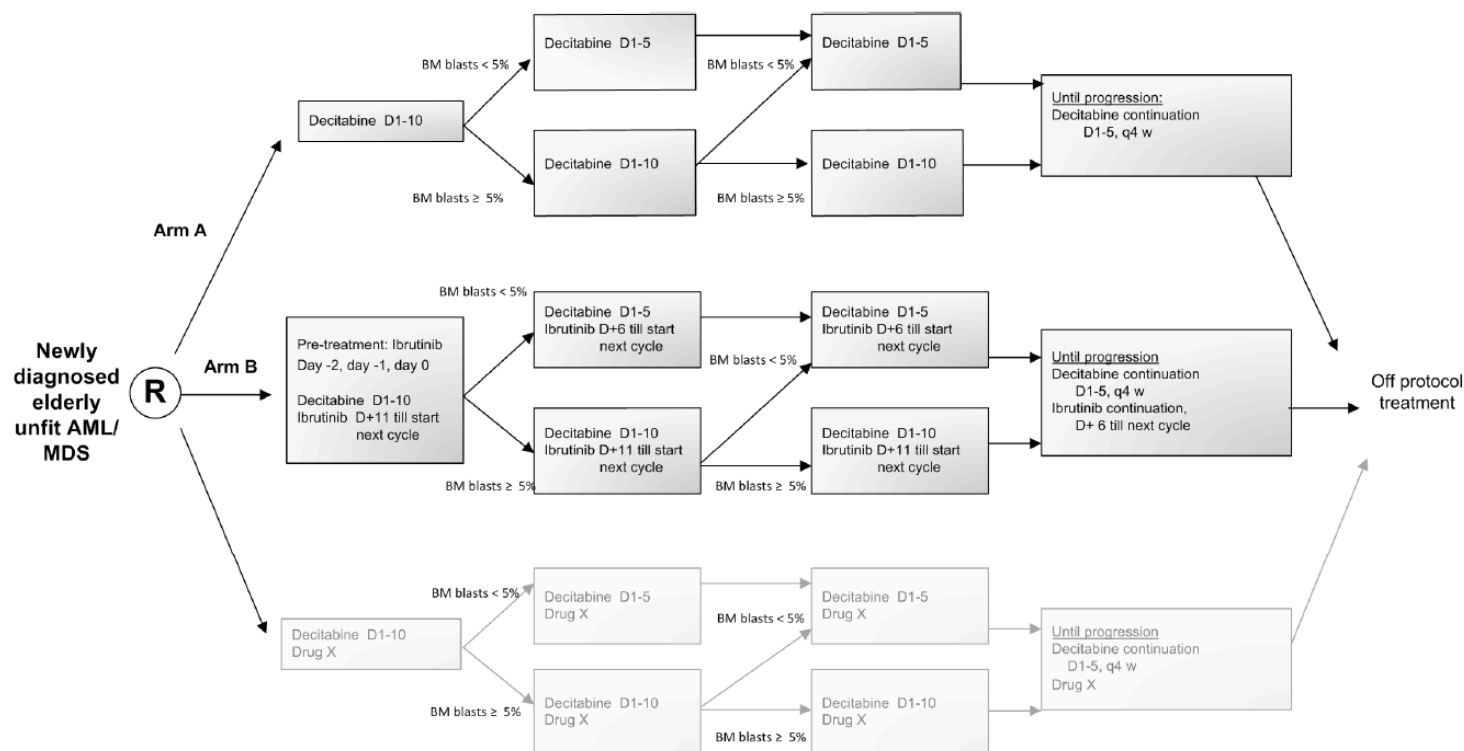
Kuur 4 en verder

DAG	GENEESMIDDEL	TW *	DOSIS	TOELICHTING	PARAAF ARTS
6 tot volgende decitabine	IBRUTINIB 560 mg <i>Studierecept nodig</i>	p.o.	560 mg	<u>recept arts</u> alleen in experimentele arm <u>niet</u> op dag van chemotherapie elke 4 weken tot progressie	

Achtergrondinformatie HOVON 135, Fase 2, Arm A/B, DECITABINE dag 1 t/m 5, met of zonder IBRUTINIB

Informatie over de studie:

- Zie webpagina www.hematologiegroningen.nl.
- HOVON 135, fase 2, arm A/B, Decitabine met of zonder Ibrutinib: onderzoek naar de verdraagzaamheid en werkzaamheid van Ibrutinib naast 5-10 daagse Decitabine. Het betreft een multicentrum gerandomiseerde fase 2 studie voor patiënten van 66 jaar en ouder met AML en hoog risico MDS.
- Kuur 1 bestaat uit 10 dagen Decitabine. Kuur 2 en 3 bestaan uit of 5 of 10 dagen Decitabine. Kuur 4 en verder bestaan uit 5 dagen Decitabine.



Informatie over het geneesmiddel:

- Decitabine is een cytostaticum: cytidinedeoxy nucleoside-analoog.
- Voor meer informatie zie DocPortal.
- Ibrutinib is een BTK remmer, het remt de proliferatie en overleving van maligne b-cellen. Bijwerkingen: pancytopenie, koorts, griepachtige verschijnselen, hematomen, petechiën, zweertjes in de mond, hoofdpijn, obstipatie, misselijkheid, braken, diarree, rode huid, pijnlijke armen of benen, rugpijn of gewrichtspijn, spierkrampen, gezwollen handen, enkels of voeten

Medische instructies

- Cave: interacties: bij ciproxin, posaconazol, voriconozol, fluconozol, dan Ibrutinib van 560 mg naar 140 mg verlagen.
- Cave: bloedverduunners zijn niet toegestaan

Informatie voor patiënten over bijwerkingen:

- Studie-informatie uitgereikt door arts.

Contact:

- Onderzoeksarts: prof. dr. G.A. Huls
- Datamanager: Erna Helmantel

patiëntensticker

Controlelijst: HOVON 135, Fase 2, Arm A/B, DECITABINE dag 1 t/m 5, met of zonder IBRUTINIB

Kuur:.....

Datum:.....

Controles, start- en stoptijden:

	Tijd	RR	Pols	Temp	Starttijd Decitabine	Stoptijd Decitabine	Paraaf
Dag 1							
Dag 2							
Dag 3							
Dag 4							
Dag 5							

Bijzonderheden: