

longoncologie behandeling NSCLC studies CA209817 Nivolumab – Ipilimumab

12NAT2125

1^e en 2^{de} lijns bij stadium IV NSCLC of bij recidief tot progressie.

Cyclus van 6 weken.

Kuur/cyclus:

Dag: 1 15 29
omcirkel

Patiëntsticker:	Datum aanvraag	Afdelingscode	Afspraakcode dagcentrum: CA209-817/1: dag 1: 135 min CA209-817/2: dag 15 en 29: 75 min
	Dosisreductie: <input type="checkbox"/> nee <input type="checkbox"/> ja:.....%		
	Kreatinineklaring ml/min	
	Lengte (cm)	Gewicht (kg)	Lich.opp (m ²)
	Toedieningswijze	IV, tenzij anders vermeld	
		339966F	immunotherapie
	Naam + paraaf arts		
	Gefaxt/gescand	Paraaf:	

datum	dag	inlooptijd	geneesmiddel	dosering	dosis	pompstand	toelichting	Par.1	Par.2
	1						c. RR, Pols, Temp		
		00:30	NIVOLUMAB in 100 ml NaCl 0,9%	240 mg	240mg		a, b filter 0,2 µm		
		00.30					Wachten voor start ipilimumab		
		00:30	IPILIMUMAB	1mg/kg			a, b, c. filter 0,2 µm		

datum	dag	inlooptijd	geneesmiddel	dosering	dosis	pompstand	toelichting	Par.1	Par.2
	15						c. RR, Pols, Temp		
		00:30	NIVOLUMAB in 100 ml NaCl 0,9%	240mg	240mg		a, b filter 0,2 µm		

datum	dag	inlooptijd	geneesmiddel	dosering	dosis	pompstand	toelichting	Par.1	Par.2
	29						c. RR, Pols, Temp		
		00:30	NIVOLUMAB In 100 ml NaCl 0,9%	240mg	240mg		a, b filter 0,2 µm		

Verpleegkundige toedien-instructies

- a. Observeer op infusiereacties.
- b. Noteer start- en stoptijden op de **controlelijst**.
- c. Controles noteren op **controlelijst**. Dag 1 ook vooraf en na inloop ipilimumab.
Let op: afspraakcode: meerdere CA 209 studies

Achtergrondinformatie behandeling NSCLC Nivolumab - Ipilimumab

Informatie over de studie:

- Een fase IIIb/IV, open label studie met nivolumab en ipilimumab voor patiënten met nieuw gediagnostiseerde gemetastaseerde plaveiselcelcarcinoom.
- Indicatie: in eerste lijn en tweede lijn bij recidief NSCLC.

Informatie over het geneesmiddel:

- Nivolumab: humaan monoklonaal antilichaam PD- L1. Blokkeert de PD-1 pathway. Hiermee wordt voorkomen dat de PD1 de T-cel- productie stopt. De T-cellen nemen toe in aantal en keren zich tegen de tumorcellen.
Bijwerkingen:
 - Infusiereacties:
 - koorts, koude rilling
 - hoofdpijn
 - huiduitslag
 - jeuk
 - gewrichtspijn
 - bronchospasmen
 - hyper- of hypotensie
 - Misselijkheid, diarree, benauwdheid, vermoeidheid, huidreacties (uitslag, jeuk, netelroos, roodheid, droge huid), verminderde eetlust, pneumonitis, buikpijn, anemie, gewrichtspijn of – stijfheid
- Ipilimumab: humaan monoklonaal antilichaam.
Belangrijkste bijwerking is een auto-immuun ziekte zoals Crohnse colitis, huidbeeld,, roodheid) deze bijwerkingen treden meestal pas na 4-5 weken na start op. Acute bijwerkingen niet anders dan andere infusen met antilichamen (eiwitten). Overgevoeligheidsreacties.

Informatie voor patiënten over bijwerkingen:

- Patiënten-Informatie via research nurse.
- Informatiekaartje uitgereikt door arts.

Comedicatie – recepten via arts (geen EVS)

- Geen anti-emitica.

Contact:

- Onderzoekarts: H.J.M Groen.
- Researchnurse: H.T.G.M. Scholtens/ F. Souari.

Controlelijst: CA209817: Nivolumab-Ipilimumab

Sticker patiëntgegevens

Kuur:.....Dag.....

Datum.....

Start- en stoptijden medicatie:

Starttijd Nivolumab:uur

Stoptijd Nivolumab:uur

Starttijd Ipilimumab:uur

Stoptijd Ipilimumab:uur

Controles:

Tijd	Tijdstip invullen	RR	Pols	Temp	Paraaf
Vooraf aan nivolumab					
Vooraf aan ipilimumab					
Na inloop ipilimumab					

Bijzonderheden: