

Longoncologie behandeling NSCLC, ESR1612461, SABR-immuno, 12NAT 02225, cohort 1 Durvalumab

Tweede of volgende lijns behandeling stadium IIIb/IV NSCLC bij patiënten die geen andere behandeling kunnen krijgen, in combinatie met stereotactische radiotherapie
13 keer Durvalumab à 4 weken, of tot progressie. Behandeling duurt 12 maanden.
Na 4 dagen +/- 2 d wordt eenmalig 20Gy SABR gegeven.

Kuur/cyclus:

Patiëntsticker:	Datum aanvraag	Afdelingscode	Afspraakcode dagcentrum: DURVA-1 (1 ^e gift): 2,5 uur DURVA-2 (gift ≥2): 2 uur
	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:	

Kuur 1

						a. RR, pols, temp		
	01:00	DURVALUMAB In 250 ml NaCl 0,9% Let op studie-aanvraag nodig!			1500 mg	0,2 µm filter a. b.		
	01:00					c. Observatie a.		

Radiotherapie op:

Kuur 2 t/m 13

datum	Inlooptijd (hr:min)	geneesmiddel	dosering	dosis	pompstand	toelichting	Par.1	Par.2
						a. RR, pols, temp		
	01:00	DURVALUMAB In 250 ml NaCl 0,9% Let op studie-aanvraag nodig!			1500 mg	0,2 µm filter a. b.		
	00:30					c. Observatie a.		

Verpleegkundige toedien-instructies

- a. Controles na minimaal 5 minuten rust. Binnen 5 minuten voor start infusie, en vervolgens à 30 minuten. Noteren op **controlelijst**. Ook start- en stoptijden noteren op **controlelijst**.
- b. Observeer op infuusreactie.
- c. observatie; als tijdens de eerste gift Durvalumab met observatie van 1 uur geen infusiereacties zijn opgetreden, mag na de volgende kuren een half uur observatie aangehouden worden.

anti-emetica thuisadvies: geen

Achtergrondinformatie NSCLC, SABR-immuno, 12NAT 02225, cohort 1 Durvalumab

Informatie over de studie:

- Het betreft een fase 1b open label studie naar de veiligheid en tolerantie bij patiënten die met stereotactische radiotherapie en durvalumab en tremelimumab behandeld worden.
- Het idee is dat door radiotherapie tumorantigenen geactiveerd worden. Als je vervolgens immunotherapie geeft, ontstaat een betere immuunreactie.
- Evaluatie: 8-wekelijks

Informatie over het geneesmiddel:

- Durvalumab: een humaan monoklonaal antilichaam tegen PD-L1. Het blokkeert de PD-1 pathway. Hiermee wordt voorkomen dat de PD-1 de T-cel productie stopt. De T-cellen nemen toe in aantal en richten zich op de tumorcellen.
 - Bijwerkingen die zouden kunnen voorkomen: infusie gerelateerde bijwerkingen, enterocolitis, dermatitis, hepatotoxiciteit of hepatitis, endocrinopathie, neuropathie of neurologische bijwerkingen, pancreatitis, pneumonitis en andere infecties, vermoeidheid, misselijkheid, diarree, verminderde eetlust, huiduitslag, jeuk.

Informatie voor patiënten over bijwerkingen:

- Studie-informatie uitgereikt door onderzoeksarts of researchnurse

Co-medicatie - recepten via arts (geen EVS)

- Geen anti-emetica

Contact:

- Onderzoeksarts: dr. T.J.N. Hiltermann
- Researchnurse: Thea Scholtens

Controlelijst: NSCLC, SABR-immuno, 12NAT 02225, cohort 1 Durvalumab

Kuur:.....

Datum:.....

Sticker patiëntgegevens

start- en stoptijden medicatie:

starttijd Durvalumab:uur

stoptijd Durvalumab:uur

Controles na minimaal 5 minuten rust:

Tijdstip	Tijd	RR	Pols	Temp	Paraaf
Start infuus					
Na 30'					
Eind infuus					
Na 30' obs.					
Na 60' obs. (kuur 1)					

Bijzonderheden: