

# Longoncologie behandeling NSCLC studie AfaCet 12NAT02416 cetuximab - afatinib

Fase II studie bij patiënten met een EGFR exon 20 insertie  
Kuur à 2 weken tot progressie

Kuur/cyclus:

Dag:

Patiëntsticker:	Datum aanvraag	Afdelingscode	Afspraakcode dagcentrum AFACET-CETUXIMAB-1 (kuur 1 dag 1): 4,5 UUR AFACET-CETUXIMAB-2: (kuur 1 dag 15): 3 UUR AFACET-CETUXIMAB-3 (kuur 1 dag 29 en verder): 2,5 UUR	
	Dosisreductie: <input type="checkbox"/> nee <input type="checkbox"/> ja:.....%			
	Kreatinineklaring	..... ml/min		
	Lengte (cm)	Gewicht (kg)	Lich.opp (m <sup>2</sup> )	
	Toedieningswijze	IV, tenzij anders vermeld		
		339966F	immunotherapie	
	Naam + paraaf arts			
	Gefaxt/gescand	Paraaf:		

**Afatinib: 1 x dd 40 mg p.o., eigen beheer.**  
**Minocycline 1 x dd 100 mg p.o. eigen beheer**

datum	dag	inlooptijd	geneesmiddel	dosering	dosis	pompstand	toelichting	Par.1	Par.2
							a. RR, pols, temp, ah		
			Dexamethason		10 mg		bolus		
			Clemastine		2 mg		bolus		
		01:00					Wachten		
		02:00*	<b>CETUXIMAB</b> 5 mg/ml in NaCl 0,9%		500 mg/m <sup>2</sup>		a. b.		
			<b>NB: studieaanvraag nodig</b>		...mg				
		01:00					c. Observatie?		

## Verpleegkundige toedien-instructies

- a. Controles vooraf, pré-, mid-, post Cetuximab.
- b. Observeer op overgevoelighedsreacties.
- \*Bij geen problemen mag de 2<sup>e</sup> kuur in 90 minuten gegeven worden, en vanaf de 3<sup>e</sup> kuur in 60 minuten.  
Max. snelheid = 10 mg/ minuut.
- c. Observatie alleen bij kuur 1.

patiëntensticker

## Achtergrondinformatie NSCLC studie AfaCet

### Informatie over de AfaCet-studie:

- Studie: fase II studie over behandeling met afatinib in combinatie met cetuximab voor patiënten met niet-kleincellig longkanker en een EGFR exon 20 mutatie.
- Evaluatie: à 6 weken met een scan

### Informatie over het geneesmiddel:

- Cetuximab: Monoklonaal antilichaam tegen EGFR (epidermal growth factor receptor)
- Afatinib (Giotrif): antineoplastische proteïnekinaseremmer, blokkeert EGFR (epidermal growth factor receptor)  
Bijwerkingen: diarree, huidaandoeningen, stomatitis, paronychia, vermoeidheid, misselijkheid

Voor meer informatie over Cetuximab zie DocPortal.

### Informatie voor patiënten over bijwerkingen:

- Studie-informatie uitgereikt door onderzoeksarts of researchnurse

### Voorlichting benadrukt door verpleegkundige van het dagcentrum:

- Instrueer de patiënt onmiddellijk contact op te nemen met zijn behandelend arts in het geval van late infusie-reacties.

### Co-medicatie

- Loperamide 2 mg z.n.
- 2-4x dd insmeren met een emollient crème

### Contact

- Arts: vd Wekken
- Datamanager: Marjan Dubbelman (47012)

patiëntensticker

## Controlelijst NSCLC studie AfaCet 12NAT02416

Kuur:.....

Datum:.....

Sticker patiëntgegevens

### Start- en stoptijden:

Middel	Starttijd	Stoptijd	Bijzonderheden
Cetuximab			

### Controles:

	Tijdstip	RR	Pols	AH	Temp	Paraaf
Pré Cetuximab						
Mid Cetuximab						
Post Cetuximab						