

Longoncologie behandeling NSCLC studies TRAEMOS 12NAT02405**Trastuzumab-Emtansine-Osimertinib**

EGFR+ patiënten met progressie na EGFR-remmer, met HER2+overexpressie/amploificatie.

Stadium IV NSCLC

Cyclus van 3 weken tot progressie of niet verdragen bijwerkingen

Kuur/cyclus:

Patiëntsticker:	Datum aanvraag	Afdelingscode	Afspraakcode dagcentrum TRAEMOS-TDM1-1: kuur 1: 4 UUR TRAEMOS-TDM1-2: Kuur 2: 2,5 UUR TRAEMOS-TDM1-3: Kuur 3 en verder: 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:	

NB:**Patiënt zit in**

- Cohort 1 (3.0 mg/kg) *
- Cohort 2 (3.6 mg/kg) *

* aankruisen wat van toepassing is

Osimertinib 1x dd 80 mg p.o.

datum	dag	inlooptijd	geneesmiddel	dosering	dosis	Pomp-stand	TIV	toelichting	Par.1	Par.2
	1							RR, pols, temp		
		01:30	TRASTUZUMAB-EMTASINE	...mg	...mg			0,2 µm filter		
		02:00*						Observatie?		

anti-emetica thuisadvies:
zo nodig metoclopramide 3 dd 10 mg p.o. of 10 mg supp.

Verpleegkundige toedien-instructies:

- Observeer op overgevoeligheds- en infusiereacties.
- *Bij geen overgevoeligheds- en infusiereacties bij de 1^e kuur, kan de observatietijd naar 30 minuten bij kuur 2. Bij geen bijzonderheden v.a. kuur 3 geen observatietijd nodig.

Achtergrondinformatie NSCLC studies TRAEMOS, Trastuzumab-Emtansine-Osimertinib

Informatie over de studie:

- TREAMOS: een fase II studie van trastuzumab-emtansine en osimertinib combinatie behandeling bij patiënten met gevorderd EGFR gemuteerd niet-kleincellig longkanker en Her2 tumor expressie van ziekte tijdens EGFR gerichte behandeling.

Informatie over de geneesmiddelen:

- Trastuzumab-Emtansine (Kadcyla): combinatiepreparaat met een monoclaal antilichaam tegen het humane epidermale groeifactor receptor eiwit (HER2-eiwit) en DM1, een cytotoxische anti-microtubulus agent. Trastuzumab is onverenigbaar met glucose.
Bijwerkingen: urineweginfectie, perifere neuropathie, hoofdpijn, duizeligheid, slapeloosheid, bloedingen, hoesten, benauwdheid, ontsteking van de mondslijmvliezen, droge mond, misselijkheid, braken, buikpijn, diarree, obstipatie, huiduitslag, gewrichtspijn, spierpijn, skeletpijn, koorts, zwakte, anemie, trombocytopenie, verslechtering van leverfunctie
- Osimertinib: derde generatie EGFR TKI, ook actief tegen T790M.
Bijwerkingen: diarree, ontsteking van het mondslijmvlies, huiduitslag, droge huid, paronchia, jeuk, pancytopenie

Informatie voor patiënten over bijwerkingen:

- Studie-informatie uitgereikt door arts

Co-medicatie - recepten via arts (geen EVS)

- Zo nodig:
 - Movicolon 1 – 2 x daags 1 sachet
 - XPrep 1 – 3 x daags 10 ml
 - Microlax

Contact:

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

Controlelijst NSCLC studies TRAEMOS, Trastuzumab-Emtansine-Osimertinib

Kuur:.....

Datum:.....

Sticker patiëntgegevens

Start- en stoptijden:

Middel	Starttijd	Stoptijd	Bijzonderheden
Trastuzumab Emtasine			

Controles:

Tijdstip	Tijdstip	RR	Pols	Temp	Paraaf
Pré Trastuzumab Emtasine					