

**Longoncologie behandeling NSCLC studies CANOPY-2 12NAT02404
canakinumab/placebo-docetaxel**

bij stadium III/IV NSCLC, bij progressie na eerdere behandeling met PD9L0-1 inhibitors en platinumhoudende chemotherapie (2^e, 3^e lijn)

Cyclus à 3 weken tot progressie tot progressie, indien Docetaxel niet meer verdragen wordt, mag doorgedaan worden met Canakinumab/placebo.

Kuur/cyclus:

Patiëntsticker:	Datum aanvraag	Afdelingscode	Afspraakcode dagcentrum: CANOPY2-CANA/DOCE: 2,5 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	Chemo-immunotherapie	
	Naam + paraaf arts			
	Gefaxt/gescand	Paraaf:		

NB voorbereiding:

- avond vóór de kuur 8 mg dexamethason p.o. thuis

datum	inlooptijd	geneesmiddel	dosering	dosis	pompstand	toelichting	Par.1	Par.2
						RR, pols, temp		
		CANAKINUMAB/placebo let op: studieaanvraag nodig Komt uit apotheek OKO, via EPIC aanvragen!		200 mg		s.c.		
	00:30 *)	Dexamethason		10 mg		Wachten bolus		
	01:00	DOCETAXEL In 250 ml NaCl 0,9% Regulier	75mg/m2 mg				

Verpleegkundige toedien-instructies

- *) Tijdens 30 minuten wachten de premedicatie geven.
- Check of de patiënt de avond van te voren 8 mg dexamethason heeft ingenomen.
- Observeer tijdens toediening op overgevoelighedsreacties

anti-emetica thuisadvies:

Dexamethason:

- dag 1 om 20.00 uur 8 mg p.o.
- dag 2 om 08.00 en 20.00 uur 8 mg p.o.
- dag 3 om 08.00 en 20.00 uur 8 mg p.o.
- dag 4 om 08.00 en 20.00 uur 4 mg p.o.
- dag 5 om 08.00 uur 4 mg p.o.

zo nodig metoclopramide 3 dd 10 mg p.o. of 10 mg supp.

Achtergrondinformatie CANOPY studie Canakinumab/placebo-docetaxel

Informatie over de kuur:

- CANOPY: een gerandomiseerd, dubbelblind placebo-gecontroleerde fase III onderzoek naar de werkzaamheid docetaxel met of zonder Canakinumab. Ratio 1:1
- Indicatie: palliatief bij niet-kleincellig longcarcinoom, 2^e-3^e lijns behandeling bij stadium III/IV, na immunotherapie en een platinumhoudende chemotherapie.

Informatie over de geneesmiddelen:

- **Canakinumab:** Canakinumab gaat de werking tegen van een lichaamseiwit dat interleukine-1 bèta wordt genoemd (afgekort IL-1B). IL-1B speelt mogelijk een belangrijke rol bij het afremmen van immuuntherapie. Uit eerdere onderzoeken met canakinumab is gebleken dat het remmen van bepaalde ontstekingsprocessen gunstig kan zijn voor de behandeling van kanker met immuuntherapie. Canakinumab is een geregistreerd geneesmiddel voor de behandeling van diverse ontstekingsziekten.
Mogelijke bijwerkingen: Luchtweginfecties, virusinfectie (verkoudheid of griep), urineweginfectie, oorontsteking, pneumonie, angina, maagdarminfectie, schimmelinfectie van de vagina, pijn in de bovenbuik, diarree, misselijkheid, gewichtstoename, pijn in botten, spieren en gewrichten, hoofdpijn, duizeligheid, leukopenie, thrombopenie, anemie
- **Docetaxel:** antimiotisch cytostaticum dat hoort tot de taxanen.

Voor meer informatie zie DocPortal.

Informatie voor patiënten over bijwerkingen:

- DocPortal: Longoncologie – voorlichting – docetaxel
- Studie-informatie via researchverpleegkundigen

Co-medicatie - recepten via arts (geen EVS)

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

Contact:

- PI: dr. T.J.N. Hiltermann
- Research verpleegkundige: Marjan Dubbelman (47012)

Controlelijst: CANOPY studie Canakinumab/placebo-Docetaxel

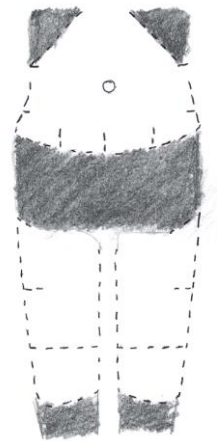
Kuur:.....

Datum:.....

Sticker patiëntgegevens

Toediening injectie:

Tijdstip toediening Canakinumab	Bijzonderheden



Geef prikplaats aan in afbeelding

Start- en stoptijden medicatie:

Middel	Starttijd	Stoptijd	Bijzonderheden
Docetaxel			

Controles:

	Tijdstip	RR	Pols	AH	Temp	Bloed-afname	Paraaf
Voor start						Research verpleegkundige	
Na toediening							