

## ORDONNANCES-MÉDICAMENTS

Poids réel : \_\_\_\_\_(kg) Poids maigre : \_\_\_\_\_(kg)

Poids de dosage : \_\_\_\_\_(kg) Taille : \_\_\_\_\_(cm)

Diagnostic : \_\_\_\_\_

Allergies : \_\_\_\_\_

Renseignements cliniques : \_\_\_\_\_

## PROTOCOLE DE CHIMIOTHÉRAPIE

### ERIBULINE

Cancer du sein métastatique  
(3<sup>e</sup> ligne de traitement ou plus chez les patients ayant progressé  
sous anthracycline et taxane et ECOG  $\leq$  2)

Durée approximative : **0,75 h (jours 1 et 8)**

Hospitalisé

Fréquence d'administration : **q 3 sem.**

Externe

Cycle : \_\_\_\_\_ à débiter le : \_\_\_\_\_

Surface corporelle : \_\_\_\_\_m<sup>2</sup>

#### A. ANTIÉMÉTIQUES PRÉCHIMIOTHÉRAPIE

- **Decadron®** 10 mg IV en 15 min, 30 min avant le début de la chimiothérapie (**Jours 1 et 8**).

**Ativan®** \_\_\_\_\_mg SL avant la chimiothérapie (**Jours 1 et 8**).

## B. CHIMIOTHÉRAPIE

Jour 1, le \_\_\_\_\_.

- Eribuline (Halaven®) \_\_\_\_\_ mg ( $1,4 \text{ mg/m}^2$ ) IV dans 100 ml de NaCl 0,9 % en 10 minutes.

***Pour calcul de la dose de départ au cycle 1 : (voir ci-après le tableau des doses recommandées)***

Créatinine sérique : \_\_\_\_\_  $\mu\text{mol/L}$  le \_\_\_\_\_ date

Clairance ( $\text{Cl}_{\text{cr}}$ ) estimée = \_\_\_\_\_ ml/min

% dose théorique totale : \_\_\_\_\_ %

***Modifications recommandées selon la fonction rénale (réf. monographie)***

Clairance de la créatinine	Dose
> 50 ml/min	$1,4 \text{ mg/m}^2$
30 – 50 ml/min	$1,1 \text{ mg/m}^2$
< 30 ml/min	Pas de donnée

Jour 8, le \_\_\_\_\_.

- Eribuline (Halaven®) \_\_\_\_\_ mg ( $1,4 \text{ mg/m}^2$ ) IV dans 100 ml de NaCl 0,9 % en 10 minutes.

## C. ANTIÉMÉTIQUES POSTCHIMIOTHÉRAPIE

- Maxeran® 10 mg PO q 4-6 h si nausées.

**Autres** (pour ajustement du traitement antinauséeux) :

- Graval® 50 mg PO ou 100 mg IR q 6 h si nausées ou vomissements.

## D. AUTRES

- Neupogen® \_\_\_\_\_  $\mu\text{g}$  SC id x \_\_\_\_\_ jours, à débiter au Jour \_\_\_\_\_.

\_\_\_\_\_  
Médecin

\_\_\_\_\_  
Pharmacien

\_\_\_\_\_  
Date