

HOJA ADMINISTRACIÓN CETUXIMAB SEMANAL + FOLFIRI

Descripción

Protocolo: CETUXIMAB SEMANAL + FOLFIRI (Cetuximab, Irinotecán, Ácido folínico y Fluorouracilo)

Periodicidad: FOLFIRI cada 14 días y cetuximab cada 7 días

Nº máximo de ciclos: Hasta progresión o desarrollo de toxicidad inaceptable.

Indicaciones: Cáncer colorrectal metastásico en pacientes con expresión del receptor del factor de crecimiento epidérmico y gen RAS no mutado.

Terapia de soporte

- 1. Capacidad emetógena: Moderadamente emetógeno
- 2. Hidratación: NO

3. Otros: Atropina 250 mcg subcutánea previa a la administración de irinotecán como profilaxis de la diarrea aguda u otros síntomas colinérgicos (diarrea precoz, sudoración, calambres abdominales, lagrimeo, miosis y salivación). También como tratamiento de los síntomas colinérgicos si éstos se producen. Corticoide y antihistamínico H1 intravenosos previos a cetuximab para evitar posibles reacciones infusionales.

Orde	Días	Tadm	Mezcla	Vía	Advertencias	Estabilidad	Observaciones a
n	Dias	Taum	iviezcia	adm	especiales	conservación	la adm
	1	120 min	Cetuximab 400 mg/m2 1er ciclo	15/4-	Dosis inicial: no superar 5 mg/min Resto: No superar 10 mg/min. No agresivo	12-24 h a 2-8°C 48 h a 25°C (*)	Vigilar reacciones infusionales (Especial precaución en pacientes con enfermedad cardiopulmonar previa) En pacientes que
1	Si dosis	inicial bien	Cetuximab 250 mg/m2 Siguientes ciclos No precisa reconstitución ni dilución aunque se puede diluir con SF (250ml)	IVc IVp	al final de la perfusión En los primeros ciclos esperar 1 hora antes de la administración de otro fármaco tras finalizar cetuximab		han experimentado una reacción infusional, reducir permanentemente la velocidad de infusión
2	1	30-90 min	Irinotecán 180 mg/m2 G5% o SF 250 ml	IVc IVp	Administrar en "Y" con ácido folínico No agresivo	24 h TA 48 h 2-8°C (*)	Vigilar aparición de síntomas colinérgicos
3	1	2h	Ác folínico 400 mg/m² G5% 250 ml	IVc IVp	No agresivo. Incompatible con FU En "Y" con irinotecan	8h TA 24h 2-8⁰C (*)	Velocidad máxima 160 mg/min (por el contenido de calcio)
4	1	10 min	5-Fluorouracilo 400 mg/m² SF 50-100 ml	IVc IVp	Inmediatamente después del ac. folínico. Irritante de bajo riesgo	No refrigerar.	
5	1	46h	5-Fluorouracilo 2400 mg/m² -Infusor (volumen y diluyente según marca de infusor) -SF 1000 ml en infusión continua	IVc	Irritante de bajo riesgo.	72h a TA. (*) Fotoprotección	

(*)Variabilidad según marca comercial: consultad al SFH o etiqueta de la mezcla

SF: suero salino 0,9%; G5%: suero glucosado 5%; TA: temperatura ambiente

Extravasación

Cetuximab: No agresivo Irinotecan: No agresivo.

Fluorouracilo: Irritante de bajo riesgo, si grandes cantidades o reacción inflamatoria local. Medidas farmacológicas: DMSO 90-99% tópico, 4 gotas/10 cm2 de superficie cutánea cada 8 h en el doble del área afectada durante 7-14 días. Deiar secar al aire sin vendaies. Medidas físicas: Frío local 1 h cada 8 h tras la aplicación de DMSO, durante 3 días. Medidas adicionales: Fotoprotección del área afectada.

Aplicar medidas habituales para el tratamiento de una extravasación.

Bibliografía

1. NCCN Guidelines versión 3.2013. Colon Cancer/NCCN Guidelines Antiemesis v1.2013 Disponible en:

http://www.nccn.org/index.asp

2. Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios. Ficha técnica (FT) Erbitux 5 mg/ml solución para perfusión, FT Fluorouracilo Accord 50 mg/ml solución inyectable o para perfusión EFG (revisado Abril 2011), FT Irinotecán Actavis 20 mg/ml concentrado para solución para perfusión EFG (revisado Mayo 2009), FT Folinato cálcico TEVA 10 mg/ml solución inyectable (revisado octubre 2005). [Citado febrero de 2014]. Disponible en htpp://www.agemed.es. 3. Conde-Estévez D, Mateu-de Antonio J. Actualización del

manejo de extravasaciones de agentes citostáticos. Farm Hosp. 2012; 36(1):34-42.