

## HOJA DE ADMINISTRACIÓN CETUXIMAB

Descripción							
<b>Protocolo: CETUXIMAB</b>							
<b>Periodicidad:</b> Cada 7 días (pauta semanal) o cada 14 días (pauta bisemanal)							
<b>Nº máximo de ciclos:</b> : Hasta progresión de la enfermedad o desarrollo de toxicidad inaceptable.							
<b>Indicaciones:</b> Cáncer colorrectal metastásico en pacientes con expresión del receptor del factor de crecimiento epidérmico y gen RAS no mutado							
Terapia de soporte							
<b>1. Capacidad emetógena:</b> Mínimamente emetógeno							
<b>2. Hidratación:</b> NO							
<b>3. Otros:</b> Corticoide y antihistamínico H1 intravenosos previos para evitar posibles reacciones infusionales.							
Orden	Días	Tadm	Mezcla	Vía adm	Advertencias especiales	Estabilidad conservación	Observaciones a la adm
1	1, 8 (semanal)	120 min (1er ciclo)  60-90 min (sucesivos)	Cetuximab 400 mg/m <sup>2</sup> 1er ciclo pauta semanal  Cetuximab (250mg/m <sup>2</sup> ) Sigüientes ciclos pauta semanal  No precisa reconstitución ni dilución aunque se puede diluir con SF (250ml)	IVc IVp	Dosis inicial: no superar 5 mg/min Resto: No superar 10 mg/min.  No agresivo  Lavar la vía con SF al final de la perfusión  En los primeros ciclos esperar 1 hora antes de la administración de otro fármaco tras finalizar cetuximab	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 han experimentado una reacción infusional, reducir permanentemente la velocidad de infusión
1	1 (bisemanal)	120 min (1er ciclo)  60-90 min (sucesivos)	Cetuximab 500 mg/m <sup>2</sup>  No precisa reconstitución ni dilución aunque se puede diluir con SF (250ml)				

(\*)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
<b>Cetuximab:</b> No agresivo
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: <a href="http://www.nccn.org/index.asp">http://www.nccn.org/index.asp</a>
2. Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios. Ficha técnica Erbitux 5 mg/ml solución para perfusión [Citado febrero de 2014]. Disponible en <a href="http://www.agemed.es">http://www.agemed.es</a> .
3. Conde-Estévez D, Mateu-de Antonio J. Actualización del manejo de extravasaciones de agentes citostáticos. Farm Hosp. 2012; 36(1):34-42.