

Carboplatine

Carboplatine[®], Génériques[®]

Patients traités en hématologie-oncologie pédiatrique

PRÉSENTATION DU PRODUIT (avant préparation)

DENOMINATION COMMUNE INTERNATIONALE (DCI)	PRÉSENTATION DU PRODUIT	CONSERVATION
CARBOPLATINE (Carboplatine [®] & génériques)	Solution prête à l'emploi 10 mg/mL (50mg/10mL; 150mg/15mL ; 450mg/45mL ; 600mg/60mL)	à température ambiante et à l'abri de la lumière

- **SOLVANT** : Mannitol pour Carboplatine Teva[®]

MODALITÉS DE CONSERVATION ET D'ADMINISTRATION DE LA PRÉPARATION

CONSERVATION après dilution	à l'abri de la lumière entre +2°C et + 8°C
-----------------------------	--

1. VOIE(S) D'ADMINISTRATION:

INTRA VEINEUSE LENTE SUR AU MOINS UNE HEURE

2. DOSE MAXIMALE PAR INJECTION

Toujours se référer au protocole thérapeutique

3. MODALITES D'ADMINISTRATION :

Durée : perfusion IV lente (60 minutes ou plus si intolérance)

À l'abri de la lumière

CONTRE-INDICATIONS

Insuffisance rénale sévère (adapter la posologie)

EXAMENS NÉCESSAIRES AVANT L'ADMINISTRATION

- Audiogramme avant la 1^{ère} cure puis surveillance régulière
- Bilan hématologique et rénal (urée, créat, voire clairance de la créatinine)

Carboplatine

Carboplatine[®], Générique[®]

Patients traités en hématologie-oncologie pédiatrique

EFFETS INDÉSIRABLES

- Toxicité digestive : vomissements +++(grade 3 à 4)
- Toxicité neurologique : ototoxicité, paresthésies (rares)
- Toxicité rénale
- Toxicité hépatique (rare)
- Risque d'allergie : fièvre, éruption, choc anaphylactique (surtout si administration séquentielles)

EN CAS DE RÉACTION ALLERGIQUE DÉBUTANTE (L'ANGOISSE EN EST LE PREMIER SIGNE) ARRÊTER LA PERFUSION, DÉBRANCHER LA TUBULURE ET ASPIRER UNE PURGE DE 5 ML DE SANG AVANT D'INJECTER QUOIQUE CE SOIT.

SOINS DE SUPPORT

- Antiémétiques : potentiel émétisant fort (30 à 90 %)
- Pas d'hyperhydratation (sauf indication contraire du protocole)

EXTRAVASATION DU PRODUIT

Produit vésicant (cf fiche n° 1)