

Vinorelbine

Navelbine[®], Vinorelbine[®]

Patients traités en hématologie-oncologie pédiatrique

PRÉSENTATION DU PRODUIT (avant préparation)

- **FLACON** : solution prête à l'emploi, jaunâtre, dosée à 10 mg/1 ml et à 50 mg/5ml
- **CAPSULE MOLLE** : 20 mg (marron clair) et 30 mg (rose)
- **CONSERVATION** : + 2 et + 8°C et à l'abri de la lumière pour la solution

MODALITÉS DE PRÉPARATION ET DE CONSERVATION

- **MATÉRIEL** : poche de 50 à 100 ml de G5% ou de NaCl 0,9% pour concentration de 0,1 à 1mg/ml
- **CONSERVATION** : entre + 4 et + 8 °C à l'abri de la lumière
- **DURÉE DE STABILITÉ** : 8 jours pour une concentration finale comprise entre 0.1 et 1 mg/ml

VOIE D'ADMINISTRATION

- **IV STRICTE POUR LA SOLUTION INJECTABLE**
- **VOIE ORALE POUR LES CAPSULES**

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES MAJEURES

Aucune

CONTRE-INDICATIONS

Aucune

EXAMENS NÉCESSAIRES AVANT L'ADMINISTRATION

- **ÉLÉMENTS CLINIQUES** : transit (constipation pour voie IV, diarrhée pour voie orale), neurotoxicité
- **EXAMENS COMPLÉMENTAIRES** : NFS-Plaquettes, bilan hépatique

EFFETS INDÉSIRABLES

- Nausées, vomissements (PO), constipation
- Neurotoxicité : paresthésie, diminution des réflexes ostéotendineux
- Risque de nécrose si extravasation
- Trouble du rythme cardiaque (rare)

Vinorelbine

Navelbine[®], Vinorelbine[®]

Patients traités en hématologie-oncologie pédiatrique

SOINS DE SUPPORT

Antiémétiques : potentiel émétisant très faible (<10%) pour administration IV
potentiel émétisant fort (30 à 90%) pour prise orale

MODALITÉS D'ADMINISTRATION

• VOIE INTRAVEINEUSE :

- Il est recommandé de passer la vinorelbine en premier en cas d'association à d'autres anticancéreux.
- **IVL** en voie périphérique ou centrale
- **Durée** : IVL sur 15 à 30 minutes
- **A l'abri de la lumière** : non
- **Rinçage** : 20 ml (voie centrale) ou 50 à 100 ml (voie périphérique) de NaCl 0.9 %

• VOIE ORALE :

- Les capsules molles doivent être avalées en une prise unique, avec de l'eau, sans mâcher, sans sucer, à la fin d'un repas léger.
- Ne pas renouveler la prise en cas de vomissements
- En cas de contact entre la solution contenue dans la capsule et la muqueuse buccale ou les yeux, rincer abondamment avec de l'eau ou du sérum physiologique

ÉLÉMENTS ET DURÉE DE SURVEILLANCE

- En HDJ : surveillance d'apparition de signe d'extravasation
- À la sortie : transit (laxatifs si besoin)

EXTRAVASATION DU PRODUIT

VINORELBINE : MÉDICAMENT VÉSICANT, RESPONSABLE DE NÉCROSES SÉVÈRES !

Se référer à la fiche n°1 sur la prise en charge d'une extravasation