

DTIC = DACARBAZINE

Déticène®

Patients traités en hématologie-oncologie pédiatrique



PRÉSENTATION DU PRODUIT (avant préparation)

DENOMINATION COMMUNE INTERNATIONALE (DCI)	PRÉSENTATION DU PRODUIT	CONSERVATION
DACARBAZINE	Flacon de poudre pour usage	
(DETICENE® & génériques)	parentéral (100 mg, 200, 500mg et 1000mg	de la lumière.

MODALITÉS DE CONSERVATION ET D'ADMINISTRATION DE LA PREPARATION

	Dacarbazine	
CONSERVATION	Entre + 2 °C et + 8 °C	
après dilution	Protéger impérativement de la lumière	

VOIE D'ADMINISTRATION

- · IV stricte
- DURÉE : perfusion IV lente sur 1 heure/IVC 24h selon les protocoles
- PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DU FAIT DE LA GRAVITÉ POTENTIELLE D'UNE EXTRAVASATION

VOIE VEINEUSE CENTRALE À PRIVILÉGIER

- Pansement transparent permettant de surveiller le point de ponction
- Vérification de la résistance à l'entrée de la perfusion
- Vérification du débit libre et du reflux sanguin toutes les 2 heures
- Recherche de douleur locale

DOSE MAXIMALE PAR INJECTION: 375 mg/m²

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES: aucune CONTRE-INDICATION

Hypersensibilité au médicament

Groupe de travail : Chimiothérapies en HDJ / RIFHOP 2009 / 2012/2023

CHIM 11

DTIC = DACARBAZINE

Déticène®

Patients traités en hématologie-oncologie pédiatrique



EXAMENS NÉCESSAIRES AVANT L'ADMINISTRATION

- NFS
- Iono, créatininémie (si patient à risque d'insuffisance rénale)
- BH si patient à risque d'insuffisance hépatique

ADAPTATION DES DOSES:

- EN CAS D'INSUFFISANCE RÉNALE SÉVÈRE :

CLAIRANCE CREATININE 10-60 ml/min : diminuer la posologie de 25 à 30%

CLAIRANCE CREATININE < 10 ml/min : diminuer la posologie de 50%

- ou D'INSUFFISANCE HÉPATIQUE GRAVE

EFFETS INDÉSIRABLES

- Toxicité digestive : vomissements (immédiats mais parfois retardés dans les 12 heures)
- Photosensibilisation (prévenir l'exposition au soleil : utilisation d'écran total dans les jours suivants le traitement)
- Alopécie rare
- Toxicité locale (veinite)
- Syndrome pseudogrippal (Hyperthermie, myalgie) : apparaît en 7 jours (tt par antipyrétiques)

SOINS DE SUPPORT

- Antiémétiques : potentiel émétisant très fort (>90%)

EXTRAVASATION DU PRODUIT: produit vésicant (cf.fiche n°1)

RISQUE SÉVÈRE DE NÉCROSE