

Daunorubicine

Cerubidine® et Génériques®

Patients traités en hématologie-oncologie pédiatrique

PRÉSENTATION DU PRODUIT (avant préparation)

DENOMINATION COMMUNE INTERNATIONALE (DCI)	PRÉSENTATION DU PRODUIT	CONSERVATION
DAUNORUBICINE (CERUBIDINE® & génériques)	Flacon de poudre pour usage parentéral (20 mg)	+ 2 et + 8°C

MODALITÉS DE CONSERVATION ET DE PRÉPARATION

	Daunorubicine
CONSERVATION après dilution	Température ambiante (possibilité +4°C) A l'abri de la lumière selon les habitudes locales

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
 - **Si passage sur VVP** : en 3 à 10 minutes maximum pour limiter les risques d'extravasation, rinçage de la veine avec la même solution que la poche de dilution

DOSE MAXIMALE PAR INJECTION : 60 mg / m²

CONTRE-INDICATIONS

- Antécédents cardiaques et / ou coronariens, altération de la fonction myocardique (Toxicité cardiaque cumulative ou induite par d'autres anthracyclines)
- Insuffisance hépato-cellulaire sévère

Daunorubicine

Cerubidine[®] et Génériques[®]

Patients traités en hématologie-oncologie pédiatrique

EXAMENS NÉCESSAIRES AVANT L'ADMINISTRATION

- NFS, ionogramme sanguin (kaliémie + natrémie)
- Échographie cardiaque récente (avant la 1^o administration et pour toutes les 2 cures à partir de 180 mg/m² de dose cumulée)

SOINS DE SUPPORT

- Antiémétiques
- Assurer une bonne hygiène buccale + bains de bouche

EFFETS INDÉSIRABLES

- Nausées, vomissements : potentiel émétisant fort (30 à 90%)
- Toxicité muqueuses (mucites, colites...)
- Toxicités cardiaques
- Aiguë : troubles du rythme, (TSV, ESV, BAV), myocardiopéricardite
- chronique (souvent < 1 an après la dernière injection) selon la dose cumulée
- Toxicité locale+++ (veinite)
- Coloration rougeâtre des urines pendant 48 heures
- Toxicités hématologiques

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

RISQUE MAJEUR DE NÉCROSE !