

# Vinorelbine

Navelbine<sup>®</sup>, Vinorelbine<sup>®</sup>

Patients traités en hématologie-oncologie pédiatrique

## PRÉSENTATION DU PRODUIT (avant préparation)

DENOMINATION COMMUNE INTERNATIONALE (DCI)	PRÉSENTATION DU PRODUIT	CONSERVATION
VINORELBINE injectable (NAVELBINE <sup>®</sup> & génériques)	Flacon de solution prête à l'emploi, jaunâtre, dosée à 10 mg/1 ml et à 50 mg/5ml	+ 2 et + 8°C

## MODALITÉS DE CONSERVATION ET DE PRÉPARATION INJECTABLE

	VINORELBINE
CONSERVATION après dilution	+4°C A l'abri de la lumière

## L'INJECTION INTRATHÉCALE EST TOUJOURS LÉTALE.

### 1- DOSE MAXIMALE PAR INJECTION

La posologie habituelle dépend des protocoles sans dépasser 30mg/m<sup>2</sup> par injection

## Les injections doivent être espacées d'au moins 7 jours.

## VOIE D'ADMINISTRATION

- IV STRICTE POUR LA SOLUTION INJECTABLE
- Il est recommandé de passer la vinorelbine en premier en cas d'association à d'autres anticancéreux.
- IVL par voie veineuse périphérique ou par voie 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 %

# Vinorelbine

Navelbine<sup>®</sup>, Vinorelbine<sup>®</sup>

Patients traités en hématologie-oncologie pédiatrique

## INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES MAJEURES

**Anti-vitamines K** : Augmentation du risque thrombotique et hémorragique, contrôler l'INR

**Phénytoïne** : Risque de perte d'efficacité de l'anticancéreux. Association contre-indiquée en prévention de l'effet convulsivant des anticancéreux. Association à surveiller (surveillance clinique et adaptation posologique de l'anticancéreux) en cas de traitement antiépileptique préalable à l'introduction de l'anticancéreux

## CONTRE-INDICATIONS

- **CONSTIPATION SÉVÈRE** (absence de selles spontanées depuis 48h)
- **L'AVIS DU CENTRE SPÉCIALISÉ EST NÉCESSAIRE EN CAS DE :**
  - Douleurs neurogènes permanentes ou récurrentes des membres ou de la mâchoire
  - Ptosis
  - Manifestation d'hypersensibilité (fièvre, prurit, éruption, bronchospasme)
  - Convulsion

## EXAMENS NÉCESSAIRES AVANT L'ADMINISTRATION

- **ÉLÉMENTS CLINIQUES** : examen neurologique, dernières selles datant de plus de 48 heures
- **EXAMENS COMPLÉMENTAIRES** : NFS, bilan hépatique (cholestase)

## EFFETS INDÉSIRABLES

- Nausées, vomissements (PO), constipation
- Neurotoxicité : paresthésie, diminution des réflexes ostéotendineux
- Risque de nécrose si extravasation
- Trouble du rythme cardiaque (rare)
- Neutropénie avec nadir entre J7 et J14