



## IRINOTECAN (CPT-11) NELLE NPL TRATTO GASTROENTERICO

Versione N°2 del 01.02.2016

### INDICAZIONE

Trattamento del tumore del colon-retto in pazienti con intolleranza o controindicazioni alle fluoropirimidine.

### FORMULAZIONE DISPONIBILE

CAMPTO® → fl da 40, 100 mg

### SCHEMA POSOLOGICO

#### A. SCHEDULA TRISETTIMANALE

| Farmaco                     | Dose mg/m <sup>2</sup> | Somministrazione | Giorno | Riciclo   |
|-----------------------------|------------------------|------------------|--------|-----------|
| <b>IRINOTECAN (CAMPTO®)</b> | 350 (*)                | ev in 90 min     | 1      | 21 giorni |

(\*) In pazienti pretrattati o anziani si consiglia di ridurre la dose a 300 mg/m<sup>2</sup>

#### B. SCHEDULA SETTIMANALE

| Farmaco                     | Dose mg/m <sup>2</sup> | Somministrazione | Giorno    | Riciclo   |
|-----------------------------|------------------------|------------------|-----------|-----------|
| <b>IRINOTECAN (CAMPTO®)</b> | 125 (*)                | ev in 30- 60 min | 1,8,15,22 | 35 giorni |

(\*) In pazienti pretrattati si consiglia di ridurre la dose a 100 mg/m<sup>2</sup>

### PREPARAZIONE E SOMMINISTRAZIONE

- Il farmaco, disponibile in flaconi da 40 o 100 mg, va diluito in 250 ml di soluzione fisiologica.
- Infusione endovenosa di 30-60 minuti (scheda settimanale) o 90 minuti (trisettimanale) (con flebo protetta dalla luce).

### PREMEDICAZIONE

Atropina 0,25 mg (= ½ fiala) immediatamente prima di iniziare l'infusione di Irinotecan, in caso di comparsa di sintomi da sindrome colinergica, potrà essere ripetute la somministrazione di Atropina.

Terapia antiemetica (antiserotoninergici + corticosteroidi).

### ESAMI RICHIESTI DURANTE IL TRATTAMENTO

#### A. SCHEDULA TRISETTIMANALE:

Emocromo e biochimica completa prima di ogni ciclo.

#### B. SCHEDULA SETTIMANALE:

Emocromo completo prima di ogni somministrazione, biochimica completa ogni 3 somministrazioni.

### EFFETTI COLLATERALI

**Acuti** → Sindrome Colinergica (diarrea, sudorazione, disturbi visivi, crampi addominali)<sup>⊃</sup>

**Tardivi** → Diarrea ritardata<sup>⊃</sup>, neutropenia, alopecia, nausea/vomito

⊃ Somministrare ATROPINA 0.25 mg/sottocute (1/2 Fiala) - Ripetibile -

⊃ Somministrare la LOPERAMIDE secondo le seguenti modalità

- 2 compresse dopo la prima scarica.
- Continuare con 1 compressa ogni 2 ore (anche in assenza di sintomatologia)
- Sospendere il farmaco se dall'ultima scarica sono passate 12 ore e comunque il farmaco non deve essere assunto per oltre 48 ore.
- In caso di persistenza per oltre le 48 ore valutare l'ospedalizzazione per terapia reidratante/ev e terapia con OCTREOTIDE



#### RIDUZIONE DEL DOSAGGIO PER EFFETTI COLLATERALI

In presenza di effetti collaterali la prosecuzione del trattamento dovrà avvenire dopo recupero completo.

La riduzione di dosaggio in caso di comparsa di uno o più dei seguenti segni/sintomi (gravità classificata sec. NCI-CTC): diarrea, vomito, neutropenia e piastrinopenia, avverrà secondo il seguente schema:

- 75% dopo il 2° episodio di grado 2 o 1° episodio di grado 3
- 50% dopo il 3° episodio di grado 2 o 2° episodio di grado 3 o 1° episodio di grado 4

#### BIBLIOGRAFIA

1. Rothenberg M.L., Eckardt J.R., Kuhn J.G. et al. *J Clin Oncol.* 14; 1128-1135, 1996.
2. Fuchs CS, Moore MR, Harker G, Villa L, Rinaldi D, Hecht JR. Phase III comparison of two irinotecan dosing regimens in second-line therapy of metastatic colorectal cancer. *J Clin Oncol.* 2003 Mar 1;21(5):807-14.