

Trastuzumab SC (Herceptin®)

1) Modalités de conservation :

→ selon les données de l'étiquette de la préparation

2) Critères OK IDEL à domicile le jour de l'administration :

→ constantes et température

3) Modalité de manipulation avant administration :

→ Vérifier l'absence de particules avant l'administration

→ Laisser à température ambiante plusieurs minutes avant injection

4) Modalités d'administration et de surveillance (selon RCP) :

→ Ne pas administrer en cas de de particules (solution limpide à opalescente, incolore à jaune pâle)

→ Injection par voie SC pendant 2 à 5 minutes

→ Le site d'injection doit être alterné entre la cuisse gauche et la cuisse droite. Les injections ultérieures doivent être réalisées à au moins 2,5 cm de l'ancien site et jamais à des endroits où la peau est rouge, avec un bleu, sensible ou dure

Si d'autres médicaments pour administration SC sont utilisés pendant le traitement par Trastuzumab, un site d'injection différent doit être utilisé

→ Surveillance pendant 15 mn (signes de réactions liées à l'administration : dyspnée, une hypotension, râles sibilants, bronchospasme, tachycardie, désaturation en oxygène et détresse respiratoire)

Vérification du colis :

→ Etat général, scellés et température

→ Contrôle du matériel et des médicaments de prémédication

→ Contrôle des kits d'urgence/allergie/exposition

→ Contrôle de l'identito-vigilance

Trastuzumab SC (Herceptin®)

➤ Recueil des toxicités entre les cycles et critères de validation :

• Réactions locales au point d'injection	De type articulaire ou musculaire : <input type="checkbox"/> Absence <input type="checkbox"/> Présence	<input type="checkbox"/> ttt prescrit
• Fièvre ou épisode infectieux	<input type="checkbox"/> Absence <input type="checkbox"/> T° comprise entre 38°C et 39°C <input type="checkbox"/> T° comprise entre 39°C et 40°C <input type="checkbox"/> T° > 40°C pendant moins de 24 h <input type="checkbox"/> T° > 40°C pendant plus de 24 h	<input type="checkbox"/> ttt prescrit
• Signes d'insuffisance cardiaque	Difficultés respiratoires, toux, œdèmes, palpitations <input type="checkbox"/> Absence <input type="checkbox"/> G2 : symptomatique lors d'un effort léger (iAIVQ) <input type="checkbox"/> G3 : symptomatique au repos (iAVQ)	
• Autre		

➤ Données cliniques :

Score OMS ≤ 2	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non
Poids kg Perte de poids < 10%	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non
Température < 38°C	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non
FEVG (tous les 3 mois) ≥ 50%	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non
Valeur précédente :	
TA ≤ 150/100 mm Hg	<input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non
Autre :	

Si un « Non » est coché : contacter le médecin prescripteur hospitalier référent

Accord pour l'administration de la chimiothérapie Oui Non

(A remplir si non accès au logiciel de chimiothérapie)

Nom et signature :