

Réseau de cancérologie de la
Montérégie

**Indications, effets indésirables,
particularités des ANTINÉOPLASIQUES
et grades de toxicités**



Juin 2025

INTRODUCTION

Le présent dépliant a pour objectif de vous faire connaître certaines particularités des agents antinéoplasiques. Les meilleurs soins ont été apportés à ces informations qui sont basées sur les données disponibles au moment de la rédaction.

Pour en savoir plus, vous référer à la monographie du produit.

Concernant le risque de danger potentiel d'une molécule pour le travailleur, la liste du sous-comité de la communauté de pratique sur les médicaments dangereux a été utilisée. Elle est disponible sur le site de l'ASSTSAS. <https://espacedoc.asstsas.qc.ca>

Les logos suivants ont été utilisés :



Médicaments du groupe 1



Médicaments du groupe 2



Médicaments du groupe 3



Biorisque

Certains médicaments n'ont pas été évalués. L'absence d'un pictogramme ne garantit pas que l'exposition au médicament soit sécuritaire. Suivre les indications de votre établissement pour les mesures de précautions appropriées.

TABLE DES MATIÈRES

Section 1	4 à 110
------------------------	---------

Tableau synthèse des antinéoplasiques :

- ❖ La liste des médicaments présentée par ordre alphabétique du nom générique
(Pour trouver facilement le nom générique d'un médicament lorsque seul le nom commercial est connu, vous référez à la section 4)
- ❖ Principales utilisations
- ❖ Surveillance et particularités
- ❖ Effets indésirables les plus courants
(Liste non exhaustive, se référer à la monographie pour la liste complète)

Section 2	111 à 112
------------------------	-----------

Manipulation des médicaments dangereux (ASSTSAS)

Section 3	113 à 121
------------------------	-----------

Grades de toxicités des effets indésirables les plus courants




Section 4	122 à 127
------------------------	-----------

Liste des médicaments (nom commercial-nom générique)




Section 1

Tableau synthèse des antinéoplasiques

SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Abémaciclib Verzenio® Thérapie ciblée	Cancer du sein	Administration PO 2 fois par jour avec ou sans nourriture (seul ou en association avec un inhibiteur de l'aromatase ou le fulvestrant). 		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Diarrhée ▪ Myélosuppression ▪ Nausées/vomissements ▪ Fatigue ▪ Douleur abdominale ▪ Éclaircissement des cheveux ▪ Pneumonite, TVP
Abiratérone Zytiga® Inhibiteur des récepteurs des androgènes	Cancer de la prostate	Administration PO à jeun  Devrait être administré avec de la prednisone 10 mg par jour, sinon, surveiller TA, kaliémie et rétention hydrique (syndrome d'excès de minéralocorticoïdes).		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Bouffées vasomotrices ▪ Douleur articulaire ▪ Douleur musculaire ▪ Diarrhée ▪ Hypokaliémie ▪ Œdème périphérique ▪ Hypertension artérielle
Abiratérone-Niraparib Akeega® Inhibiteur des récepteurs des androgènes et thérapie ciblée	Cancer de la prostate	Administration PO à jeun  Devrait être administré avec de la prednisone 10 mg par jour, sinon, surveiller TA, kaliémie et rétention hydrique (syndrome d'excès de minéralocorticoïdes).		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Anémie, thrombocytopénie ▪ Hypertension artérielle ▪ Constipation ▪ Fatigue ▪ Nausées


SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Acalabrutinib Calquence® Thérapie ciblée	Lymphome non hodgkinien Leucémie lymphoïde chronique	Administration PO deux fois par jour avec ou sans nourriture. 		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Céphalées ▪ Diarrhée ▪ Fatigue ▪ Douleur musculo-squelettique ▪ Éruptions cutanées ▪ Myélosuppression ▪ Lymphocytose en début de traitement
AFAtinib Giotrif® Thérapie ciblée	Cancer du poumon métastatique (CPNPC)	Administration PO une fois par jour. Prendre à jeun soit 1 heure avant ou 3 heures après un repas.  Ne pas écraser les comprimés. Méthode prophylactique pour les éruptions cutanées (Hydratation et savons doux). Protéger la peau du soleil avec une crème contenant un facteur de protection solaire ≥30.		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Diarrhées ▪ Éruptions cutanées (71 %), dermatite acnéiforme (35 %), périonyxis (58 %), prurit, sécheresse de la peau ▪ Stomatites ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant minimal) ▪ Diminution de l'appétit ▪ Perte de poids ▪ Élévation enzymes hépatiques ▪ Dysfonction ventriculaire gauche
Aflibercept Zaltrap®	Cancer colorectal métastatique en association (inhibiteur du VEGF)	Administration IV sur 1 heure aux 2 semaines avec tubulure contenant filtre 0,2 microns. 		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Hypertension ▪ Évènements thromboemboliques artériels ▪ Protéinurie ▪ Perforation gastro intestinale



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Protéine de fusion (thérapie ciblée)		(L'aflibercept est administré avant le FOLFIRI) (non irritant)		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Diminution de la cicatrisation (délai de 4 semaines à respecter pour la chirurgie) ▪ Saignements ▪ Diarrhée ▪ Mucosite ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant minimal)
Aldesleukine Interleukine-2 Proleukin® Immunothérapie	Mélanome Cancer du rein	Administration IV ou S/C		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Réaction importante à l'administration IV : fièvre, frisson, symptôme pseudo-grippal, hypotension, fièvre, tachycardie ▪ Prurit, rash ▪ Diarrhée ▪ Anomalie de la fonction hépatique ▪ Myélosuppression ▪ Réaction au point d'injection (s/c) ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant minimal)
Alectinib Alecensaro® Thérapie ciblée	Cancer du poumon non à petites cellules ALK réarrangé	Administration PO 2 fois par jour avec nourriture. Surveillance de la fréquence cardiaque et la tension artérielle (cause de la bradycardie).		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Fatigue ▪ Constipation ▪ Œdème ▪ Myalgie/arthralgie ▪ Céphalée



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
				<ul style="list-style-type: none"> ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible) ▪ Éruptions cutanées ▪ Diarrhée ▪ Trouble de la vision
Alemtuzumab Campath® Anticorps monoclonal Thérapie ciblée	Leucémie lymphoïde chronique		Administration IV ou S/C (voie non indiquée dans la monographie) (non irritant). Réaction allergique ou d'hypersensibilité lors de l'administration. Prophylaxie anti-PPJ et anti-herpès au début et ad 2 mois après la dernière dose ou ad CD4 \geq 200/mL. Surveillance CMV et HSV.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Lymphopénie profonde (ad 1 an) ▪ Neutropénie (entre semaines 4 et 8) ▪ Thrombocytopénie (entre semaines 2 et 4) ▪ Anémie (produits sanguins irradiés) ▪ Infections, infections opportunistes ▪ Réaction à l'administration ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant minimal) ▪ Rash et induration au site d'injection (s/c)
Alpélisib Piqray® Thérapie ciblée	Cancer du sein (porteur mutation <i>PIK3C4</i> , RH+)		Administration PO 1 fois par jour après un repas  Surveillance de la glycémie.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Hyperglycémie ▪ Eruption cutanée ▪ Diarrhée ▪ Nausées/vomissement ▪ Stomatite


SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
				<ul style="list-style-type: none"> ▪ Fatigue ▪ Perte pondérale/diminution de l'appétit ▪ Pneumonite
Amivantamab Rybrevant® Anticorps monoclonal	Cancer du poumon non à petites cellules	Administration IV Prémédication pour réactions lors de la perfusion (antihistaminique, antipyrétique, corticostéroïde) Tubulure avec filtre 0,2 micron		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Réaction à la perfusion ▪ Eruptions cutanées ▪ Périonyxis ▪ Arthralgie/myalgie ▪ Fatigue ▪ Constipation ▪ Stomatite ▪ Œdème périphérique ▪ Nausées (potentiel émétisant faible)
Amsacrine AMSA® Chimiothérapie	Leucémie myéloïde aiguë	Administration IV (Vésicant) 		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant élevé) ▪ Diarrhée ▪ Mucosite ▪ Toxicité cardiaque (insuffisance cardiaque, congestive, bradycardie, tachycardie, arythmie ventriculaire) ▪ Coloration orange de l'urine
Anastrozole Arimidex®	Cancer du sein hormono-dépendant	Administration PO 		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Bouffées de chaleur ▪ Élévation des lipides

SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Thérapie antihormonale	(femme ménopausée)			<ul style="list-style-type: none"> ▪ Événements thromboemboliques ▪ Céphalée ▪ Asthénie ▪ Arthralgies ▪ Sécheresse vaginale ▪ Œdème périphérique ▪ Ostéoporose
Apalutamide Erleada® Thérapie antihormonale	Cancer de la prostate		Administration PO avec ou sans nourriture  Surveillance de la densité minérale osseuse.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Fatigue ▪ Hypertension ▪ Éruption cutanée ▪ Diarrhée ▪ Nausées ▪ Perte de poids ▪ Arthralgie ▪ Hypothyroïdie ▪ Allongement de l'onde QT
Arsenic, trioxyde d' Trisenox® Chimiothérapie	Leucémie aiguë promyélocytaire (LMA M3)		Administration IV (non irritant)  Surveiller étroitement électrolytes (K, Ca, Mg), ECG et créatinine.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant modéré) ▪ Allongement de l'onde QT, bloc auriculo-ventriculaire, tachycardie ▪ Toux, pyrexie, frissons



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
		Attention aux médicaments qui allongent l'onde QT.		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Fatigue, céphalées, prurit ▪ Neuropathie périphérique ▪ Diarrhée (63 %), constipation (28 %) ▪ Hypokaliémie, hypomagnésémie ▪ Hyperglycémie ▪ Hyperleucocytose ▪ Douleur abdominale, douleur osseuse ▪ Arthralgies, myalgies
Asciminib Scemblix® Thérapie ciblée	Leucémie myéloïde chronique	Administration PO 1 à 2 fois par jour à jeun  Dépistage hépatite B avant de débuter		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression (thrombocytopénie, neutropénie) ▪ Douleur musculosquelettique ▪ Fatigue ▪ Céphalées ▪ Nausées ▪ Allongement de l'onde QT ▪ Hypertension
Asparaginase Kydrolase® (E.Coli) Erwinase® (Erwinia Chrysanthemi)	Leucémie lymphoblastique aigue	Administration IV ou IM. Surveiller le fibrinogène.		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Réaction d'hypersensibilité ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant minimal) ▪ Anomalies de la fonction hépatique ▪ Pancréatite



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Atézolizumab Tecentriq® Tecentriq SC® Immunothérapie	Cancer du poumon Cancer du sein Carcinome hépatocellulaire	Administration IV ou SC (non irritant) Surveillance étroite des effets indésirables à médiation immunitaire.		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Fatigue ▪ Réactions indésirables à médiation immunitaires <ul style="list-style-type: none"> ▪ Endocrinopathies (hypothyroïdie, hyperthyroïdie, diabète, ...) ▪ Entérocolite ▪ Hépatite ▪ Pneumonite ▪ Néphrite ▪ Colite ▪ Effets cutanés ▪ ...
Avélumab Bavencio® Immunothérapie	Carcinome à cellules de Merkel Carcinome urothélial	Administration IV (non irritant) Surveillance étroite des effets indésirables à médiation immunitaire.		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Fatigue ▪ Réactions indésirables à médiation immunitaires <ul style="list-style-type: none"> ▪ Endocrinopathies (hypothyroïdie, hyperthyroïdie, diabète, ...) ▪ Entérocolite ▪ Hépatite ▪ Pneumonite ▪ Néphrite ▪ Colite



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
<p>Axicabtagène ciloleucel Yescarta®</p> <p>Immunomodulateur CAR-T cell</p>	<p>Lymphome à grandes cellules B et folliculaire</p>	<p>Administration IV pour 1 dose </p> <p>Usage autologue</p>		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Syndrome de libération de cytokines (SLC ou CRS): <ul style="list-style-type: none"> ▪ Forte fièvre ▪ Frisson ▪ Hypotension, hypoxie ▪ Myalgie ▪ Céphalées,... ▪ Myélosuppression prolongée ▪ Effets indésirables neurologiques (ICANs) <ul style="list-style-type: none"> ▪ Altération de l'état mental ▪ Convulsions,... ▪ Infection
<p>aXitinib Inlyta®</p> <p>Thérapie ciblée</p>	<p>Adénocarcinome rénal métastatique</p>	<p>Administration PO BID avec ou sans nourriture </p> <p>Surveillance de la TA et de la fréquence cardiaque</p>		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Hypertension ▪ Syndrome palmo-plantaire (27 %) ▪ Réactions cutanées (13 %) ▪ Complication de la cicatrisation (interrompre au moins 24 h avant l'intervention) ▪ Événements thromboemboliques artériels et veineux ▪ Hypo/hyperthyroïdie


SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
				<ul style="list-style-type: none"> Protéinurie Nausées/vomissements (Potentiel émétisant faible) Diarrhée
AzaCITIDine Vidaza® Onureg® Chimiothérapie	Syndrome myélodysplasique (SMD) Leucémie myéloïde aiguë	Administration sous-cutanée  (non irritant) (Vidaza®). L'administration IV n'est pas indiquée au Canada. Administration PO avec ou sans nourriture (Onureg®)		<ul style="list-style-type: none"> Myélosuppression Réaction au point d'injection Nausées/vomissements (potentiel émétisant modéré) Constipation Fatigue Pyrexie Mucosite Arthralgie/myalgie
BCG (Bacille Calmette Guérin) Oncotice® Verity-BCG® Immunothérapie	Cancer de la vessie superficielle	Administration intravésicale (2 heures)  À la maison pour environ 6 heures post traitement, mettre 1 tasse d'eau de Javel dans la toilette après avoir uriné. Attendre 15 minutes avant de tirer la chasse d'eau. Patient devrait uriner assis.		<ul style="list-style-type: none"> Irritation, douleur Fièvre Dysurie Hématurie



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Belzutifan Welireg®	Maladie de Von-Hippel-Lindau (adénocarcinome rénal)		Administration PO avec ou sans nourriture. 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Anémie ▪ Fatigue ▪ Céphalées ▪ Etourdissements ▪ Nausées (potentiel émétisant faible) ▪ Constipation ▪ Dyspnée ▪ Problèmes visuels
Bendamustine Treanda® Chimiothérapie	Leucémie lymphoïde chronique Lymphome non hodgkinien		Administration IV.  (irritant – certaines sources ont rapporté des propriétés vésicantes).	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant modéré) ▪ Réactions cutanées ▪ Fièvre ▪ Myélosuppression ▪ Mucosite ▪ Fatigue ▪ Toux
Bévacizumab Avastin® Abevmy® (biosimilaire) Aybintio® (biosimilaire) Bambevi® (biosimilaire)	Cancer colorectal métastatique Cancer du poumon Gliome malin/glioblastome Cancer des ovaires/trompes de Fallope et péritonéal		Administration IV (non irritant) Surveiller TA et protéinurie Après chirurgie majeure, attendre un minimum de 28 jours avant le traitement par bévacizumab	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Hypertension ▪ Protéinurie ▪ Complication de la cicatrisation (délais à respecter pour chirurgie) ▪ Perforations gastro-intestinales ▪ Événements thromboemboliques (veineux ou artériels)



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Mvasi® (biosimilaire) Vegzelma® (biosimilaire) Zirabev® (biosimilaire) Anticorps monoclonal Thérapie ciblée				<ul style="list-style-type: none"> ▪ Débalancement des électrolytes (K, P) ▪ Augmentation de la glycémie ▪ Nausées et vomissements (Potentiel émétisant minimal)
Bicalutamide Casodex® Thérapie antihormonale	Cancer de la prostate	Administration PO 	Encourager la prise de suppléments de calcium et vitamine D.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Bouffées de chaleur ▪ Asthénie ▪ Gynécomastie ▪ Douleur aux seins ▪ Anomalies de la fonction hépatique
Binimétinib Mektovi® Thérapie ciblée	Mélanome	Administration PO avec ou sans nourriture	Administrer en association avec encorafénib	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Fatigue ▪ Nausées ▪ Diarrhée/Constipation ▪ Douleur abdominale ▪ Céphalées ▪ Eruptions cutanées/ troubles visuels ▪ Arthralgie et myopathie




SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Bléomycine Blénoxane® Chimiothérapie	Cancer des testicules Lymphomes Carcinome Épidermoïde (tête et cou, pénis, col, vulve) Épanchement pleural malin	Administration IV (non irritant)  Surveiller signes et symptômes de toxicité pulmonaire Dose cumulative maximale à vie	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Réaction d'hypersensibilité : hypotension, fièvre, frisson ▪ Toxicité dermatologique : alopecie, mucosite, hyperpigmentation, etc. ▪ Toxicité pulmonaire : fibrose pulmonaire, œdème pulmonaire ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible) (potentiel émétisant minimal) 	
Blinatumumab Blincyto® Anticorps monoclonal	Leucémie lymphoblastique aigue LLA	Administration IV (non irritant)  Tubulure avec filtre 0,2 à 0,22 micron	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Neutropénie fébrile ▪ Réactions à l'administration (fièvre, frissons) ▪ Syndrome de lyse tumorale ▪ Œdème périphérique ▪ Nausées (potentiel émétisant faible) ▪ Constipation ▪ Encéphalopathie ▪ Infections 	



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Bortézomib Velcade®	Myélome multiple Lymphome non hodgkinien		 Administration IV ou S/C (non irritant) S/C : Technique en sandwich d'air + (20 à 30 sec) (Cuisses, abdomen) Les doses doivent être espacées d'au moins 72 heures Éviter chaleur et glace au point d'injection.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression (surtout thrombocytopénie) ▪ Neuropathie périphérique (Moins importante avec s/c) ▪ Asthénie ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible) ▪ Hypotension orthostatique ▪ Diarrhée ▪ Diminution de l'appétit
Bosutinib Bosulif® Thérapie ciblée	Leucémie myéloïde chronique		 Administration PO die avec un repas Protéger la peau du soleil avec une crème contenant un facteur de protection solaire ≥ 30 L'adhérence au traitement est très importante. Dépistage du virus hépatiques B et C avant de débiter.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Diarrhée (80 % tous grades) ▪ Nausées/vomissements ▪ Thrombopénie ▪ Éruptions cutanées ▪ Augmentation des taux d'AST et d'ALT ▪ <i>Plus sévères :</i> ▪ Allongement de l'intervalle QTc, ▪ Toxicité cardiaque (fibrillation auriculaire, insuffisance cardiaque congestive, ..), pancréatite ▪ Rétention hydrique (épanchement péricardique, épanchement pleural, ..)



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Brentuximab Védotine Adcetris® Conjugué anticorps-médicament	Lymphome non hodgkinien Lymphome à large cellules anaplasiques	Administration IV		<ul style="list-style-type: none"> Myélosuppression Nausées/vomissements Diarrhée Neuropathie périphérique Fatigue
Brexucabtagène autoleucel Tecartus® Immunomodulateur CAR-T cell	Lymphome à cellules du manteau Leucémie lymphoblastique aigue	Administration IV pour 1 dose		<ul style="list-style-type: none"> Syndrome de libération de cytokines (SLC ou CRS): <ul style="list-style-type: none"> Forte fièvre Frisson Hypotension, hypoxie Myalgie Céphalées,... Myélosuppression prolongée Effets indésirables neurologiques (ICANs) <ul style="list-style-type: none"> Altération de l'état mental Convulsions,... Infection
Brigatinib Alunbrig®	Cancer du poumon non à petites cellules ALK réarrangé	Administration orale		<ul style="list-style-type: none"> Nausées/vomissements Diarrhée Fatigue




SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Thérapie ciblée				<ul style="list-style-type: none"> ▪ Éruptions cutanées ▪ Myalgies/spasmes musculaires ▪ Arthralgie ▪ Bradycardie ▪ Prolongement de l'intervalle PR
Buséréline Suprefact® Thérapie antihormonale	Cancer de la prostate Endométriose		Administration S/C die ou sous forme dépôt (aux 2 ou 3 mois)  Patient devrait prendre suppléments de calcium et vitamine D. Surveillance de la densité minérale osseuse	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Bouffées de chaleur ▪ Réaction locale au site d'injection ▪ Diminution de la libido ▪ Ostéoporose ▪ Arthralgie, myalgie
Busulfan Myleran® Busulfex® Chimiothérapie	Leucémie myéloïde		Administration PO ou IV (vésicant)  Favoriser l'hydratation	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant modéré (IV) et dose ≥ 4 mg/jour (PO) et faible dose < 4 mg/jour (PO)) ▪ Gynécomastie ▪ Hyper pigmentation de la peau ▪ Fibrose pulmonaire




SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Cabazitaxel Jevtana® Chimiothérapie	Cancer de la prostate métastatique	Administration IV (non irritant)  Prémédication obligatoire (antihistaminique, corticostéroïde et antagoniste des récepteurs H2)	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Fatigue, asthénie ▪ Diarrhée ▪ Neuropathie périphérique ▪ Dorsalgies, arthralgies ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible) ▪ Réaction d'hypersensibilité 	
Cabozantinib Cabometyx® Thérapie ciblée	Cancer du rein Carcinome hépatocellulaire Cancer de la thyroïde	Administration orale à jeun  Surveillance TA	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Diarrhée ▪ Constipation ▪ Nausées/vomissements ▪ Perte de poids ▪ Hypertension ▪ Syndrome palmo-plantaire ▪ Fatigue 	
Calaspargase pégol Asparlas®	Leucémie lymphoblastique aigue	Administration IV Prémédication obligatoire (antihistaminique anti-H1 et anti-H2 et acétaminophène)	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Réaction d'hypersensibilité ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant minimal) ▪ Anomalies de la fonction hépatique ▪ Pancréatite 	


SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Capécitabine Xeloda® Chimiothérapie	Cancers digestifs Cancer du sein	Administration PO BID  Prendre dans les 30 minutes suivant la fin du repas	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Érythème palmo-plantaire ▪ Diarrhée ▪ Mucosite ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible) ▪ Myélosuppression ▪ Élévation enzymes hépatiques et bilirubine 	
Capivasertib Truqap® Thérapie ciblée	Cancer du sein	Administration PO BID avec ou sans nourriture  Surveiller la glycémie	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Hyperglycémie ▪ Diarrhée ▪ Nausées (potentiel émétisant faible) ▪ Stomatite ▪ Réactions cutanées 	
Capmatinib Tabrecta® Thérapie ciblée	Cancer du poumon	Administration PO BID avec ou sans nourriture 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Œdème périphérique ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant modéré) ▪ Fatigue ▪ Dyspnée - toux ▪ Baisse de l'appétit ▪ Constipation ou diarrhée 	



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
CARBOplatine Paraplatin® Chimiothérapie	Cancer ovarien Autres utilisations : Cancer pulmonaire Cancers gynécologiques Cancer du sein	Administration IV (irritant)  Surveillance de la créatinine et du magnésium	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Nausées et vomissements (potentiel émétisant modéré- nausées retardées) ▪ Alopécie partielle ▪ Néphrotoxicité possible ▪ Réaction d'hypersensibilité souvent reliée à l'administration de plus de 6 cycles de traitement 	
Carfilzomib Kyprolis® Thérapie ciblée	Myélome multiple (en association)	Administration IV 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression (anémie, thrombocytopénie) ▪ Diarrhée ▪ Nausées ▪ Thromboembolie veineuse ▪ Fatigue ▪ Œdème périphérique ▪ Dyspnée ▪ Toux / réactions durant la perfusion 	
Carmustine BiCNU® Chimiothérapie	Tumeurs cérébrales Myélome multiple Maladie de Hodgkin Lymphome non Hodgkinien Mélanome	Administration IV  (vésicant) Dose cumulative 1400 mg/m ² (toxicité pulmonaire)	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Hypotension ▪ Dermatite ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant modéré à sévère) ▪ Toxicité oculaire 	



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
	Cancer GI			<ul style="list-style-type: none"> ▪ Céphalée ▪ Toxicité pulmonaire
Cémiplimab Libtayo® Immunothérapie	Carcinome épidermoïde cutané Cancer du poumon Carcinome basocellulaire Cancer du col	Administration intraveineuse (non irritant) Surveillance étroite des effets indésirables à médiation immunitaire		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Fatigue ▪ Réactions indésirables à médiation immunitaires <ul style="list-style-type: none"> ▪ Endocrinopathies (hypothyroïdie, hyperthyroïdie, diabète, ...) ▪ Entérocolite ▪ Hépatite ▪ Pneumonite ▪ Néphrite ▪ Colite,...
Céritinib Zykadia® Thérapie ciblée	Cancer du poumon non à petites cellules ALK réarrangé	Administration PO DIE à jeun. (2 heures avant ou 2 heures après un repas)  Surveillance TA et fréquence cardiaque Méthode prophylactique pour les éruptions cutanées (Hydratation et savons doux) Protéger la peau du soleil avec une crème contenant un FPS ≥ 30 Surveiller la glycémie		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Diarrhée ▪ Nausées/vomissements ▪ Douleur abdominale ▪ Fatigue ▪ Augmentation AST/ALT ▪ Perte d'appétit ▪ Hyperglycémie



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Cétuximab Erbix® Anticorps monoclonal Thérapie ciblée	Cancer colorectal Cancer tête et cou	Administration IV (non irritant) Prémédication avec antihistaminique (+/-corticostéroïde) Méthode prophylactique pour les éruptions cutanées (Hydratation et savons doux) Protéger la peau du soleil avec une crème contenant un facteur de protection solaire ≥ 30		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Réactions cutanées (rash, sécheresse, prurit, altération des ongles) ▪ Diarrhée ▪ Réactions liées à l'administration ▪ Asthénie ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant minimal) ▪ Mucosite ▪ Céphalée
Chlorambucil Leukeran® Chimiothérapie	Leucémie lymphoïde chronique Lymphomes	Administration PO  (comprimés de 2 mg) Favoriser l'hydratation Administer à jeun de préférence Les comprimés se conservent au frigo.		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant minimal à doses standards) ▪ Neuropathie ▪ Hépatotoxicité ▪ Toxicité pulmonaire (pneumonite) ▪ Rash
Chlorméthine Ledaga® Chimiothérapie	Lymphome T cutané	Administration topique DIE  Disponible en gel		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Dermatite – réactions cutanées locales ▪ Prurit


SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
<p>Ciltacabtagène- autoleucel</p> <p>Carvykti®</p> <p>Immunomodulateur CAR-T cell</p>	<p>Myélome multiple</p>	<p>Administration IV pour 1 dose </p> <p>Usage autologue</p>		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Syndrome de libération de cytokines (SLC ou CRS): <ul style="list-style-type: none"> ▪ Forte fièvre ▪ Frisson ▪ Hypotension, hypoxie ▪ Myalgie ▪ Céphalées,... ▪ Myélosuppression prolongée ▪ Effets indésirables neurologiques (ICANs) <ul style="list-style-type: none"> ▪ Altération de l'état mental ▪ Convulsions,... ▪ Infection
<p>CISplatine</p> <p>Platinol®</p> <p>Chimiothérapie</p>	<p>Cancer du poumon</p> <p>Cancer du col</p> <p>Cancer de l'œsophage et estomac</p> <p>Cancer tête et cou</p> <p>Mésothéliome</p> <p>Cancer des testicules</p>	<p>Administration IV (Irritant) </p> <p>Favoriser l'hydratation</p> <p>Surveillance de la créatinine et du magnésium</p>		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression modérée ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant élevé (souvent retardés)) ▪ Toxicité rénale ▪ Ototoxicité : tinnitus, diminution de l'audition, etc. ▪ Débalancement électrolytique (hypomagnésémie) ▪ Neurotoxicité périphérique



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
	Cancer des ovaires Cancer de la vessie			
Cladribine Leustatin® Chimiothérapie	Leucémie à tricholeucocytes	Administration IV (Non irritant)		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Éruptions cutanées ▪ Fièvre ▪ Fatigue ▪ Maux de tête ▪ Anomalie de la fonction hépatique ▪ Neurotoxicité ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant minimal)
Clofarabine Clolar® Chimiothérapie	Leucémie lymphoblastique aigue	Administration IV (non irritant)		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant modéré) ▪ Diarrhée ▪ Frissons, pyrexie ▪ Fatigue ▪ Céphalée ▪ Prurit ▪ Érythème ▪ Hypotension ▪ Anorexie


SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
				<ul style="list-style-type: none"> ▪ Douleur abdominale ▪ Douleur aux extrémités
Cobimétinib Cotellic® Thérapie ciblée	Mélanome avec mutation BRAF V600	Administration PO 1 fois par jour avec ou sans nourriture durant 21 jours (cycle de 28 jours)  En association avec vémURAFénib Méthode de contraception durant traitement et jusqu'à 3 mois après la fin des traitements		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Diarrhée ▪ Éruptions cutanées ▪ Nausées/vomissements ▪ Photosensibilité ▪ Troubles oculaires (vision trouble, rétinopathie,..) ▪ Élévation AST/ALT ▪ Hypertension artérielle ▪ Dysfonction ventriculaire gauche
Crisantaspase Rylaze®	Leucémie lymphoblastique aigue	Administration IM		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Réaction d'hypersensibilité ▪ Pancréatite ▪ Thrombose Avec polychimiothérapie : <ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Nausées/vomissements ▪ Stomatite ▪ Douleur abdominale ▪ Diarrhée ▪ Fatigue



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
				<ul style="list-style-type: none"> ▪ Diminution de l'appétit ▪ Céphalée
Crizotinib Xalkori® Thérapie ciblée	Cancer du poumon non à petites cellules (ALK réarrangé)	Administration PO 2 fois par jour avec ou sans nourriture  Méthode prophylactique pour les éruptions cutanées (Hydratation et savons doux) Protéger la peau du soleil avec une crème contenant un facteur de protection solaire ≥ 30 Méthode de contraception durant le traitement et jusqu'à 3 mois après la fin des traitements		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Problèmes oculaires (vision) transitoires ▪ Diarrhée ▪ Modification du goût (aigre, sucré) ▪ Augmentation des enzymes hépatiques ▪ Pneumonite ▪ Douleur osseuse/musculaire ▪ Mucosite ▪ Constipation ▪ Rétention d'eau ▪ Bradycardie et arythmies cardiaques
Cyclophosphamide Cytosan® Procytox® Chimiothérapie	Lymphomes Cancer du sein Cancer du poumon Leucémies	Administration PO ou IV (Non Irritant)  PO : Prendre à jeun de préférence Favoriser l'hydratation		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant modéré <1,5g/m² à élevé ≥ 1,5g/m²) ▪ Cystite hémorragique ▪ Alopécie partielle ou totale ▪ Aménorrhée ▪ Goût métallique



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
				<ul style="list-style-type: none"> ▪ Congestion nasale (administration IV)
Cyprotérone Androcur® Androcur dépôt® Thérapie antihormonale	Cancer de la prostate		Administration PO ou IM (forme dépôt) ⚠ Comprimés doivent être pris après un repas La forme dépôt s'administre aux 1 à 2 semaines Éviter l'alcool Surveiller plus étroitement la glycémie chez patient diabétique Encourager la prise de suppléments de calcium et vitamine D.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Faiblesse, fatigue ▪ Maux de tête ▪ Œdème ▪ Gynécomastie et sensibilité des seins ▪ Anomalie de la fonction hépatique ▪ Diminution de la libido ▪ Événements thromboemboliques ▪ Hyperglycémie
Cytarabine Ara-C®, Cytosar® Chimiothérapie	Leucémie myéloïde aiguë Leucémie lymphoblastique aiguë		Administration IV (Non Irritant), S/C, IM, Intrathécale  Alternier les sites pour administrer IM ou S/C Afin de diminuer l'incidence de conjonctivite (surtout pour hautes doses), il faut débiter un stéroïde ophtalmique au moins 24 heures avant le traitement et le poursuivre pour toute la durée du traitement (x 7-10 jours minimum)	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible à modéré) ▪ Mucosite ▪ Anomalie de la fonction hépatique ▪ Fièvre ▪ Neurotoxicité ▪ Conjonctivite et toxicité oculaire (hautes doses) ▪ Réactions cutanées



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
				<ul style="list-style-type: none"> ▪ Toxicité cérébelleuse
Cytarabine et DAUNOrubicine liposomales Vyxeos® Chimiothérapie	Leucémie myéloïde aigue	Administration IV	 (vésicant)	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Éruptions cutanées ▪ Troubles du sommeil ▪ Céphalées ▪ Cardiotoxicité ▪ Dyspnée/toux ▪ Nausées/vomissement ▪ Diarrhée ▪ Mucosite ▪ Douleur musculosquelettique
DaBRAFénib Tafinlar® Thérapie ciblée	Mélanome (mutation V600 du gène BRAF) Cancer du poumon non à petites cellules avec mutation V600 du gène BRAF (en association)	Administration PO deux fois par jour à jeun		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Maux de tête ▪ Problèmes cutanées (hyperkératose, rash,...) ▪ Syndrome palmo-plantaire ▪ Arthralgie ▪ Fièvre (état fébrile non infectieux) ▪ Cancers cutanés (papillome) ▪ Allongement de l'onde QTc ▪ Fatigue / asthénie



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Dacarbazine Chimiothérapie	Mélanome Lymphomes Sarcome des tissus mous Neuroblastome	Administration IV (irritant)  Protéger de la lumière Protéger la peau du soleil avec une crème contenant un facteur de protection solaire de ≥ 30	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant élevé) ▪ Anomalie de la fonction hépatique ▪ Photosensibilité ▪ Hypotension ▪ Fièvre ▪ Myalgie ▪ Syndrome pseudo grippal 	
DACTINomycine Actinomycine® Cosmegen® Chimiothérapie	Sarcome d'Ewing Rhabdomyo-sarcome Tumeur de Wilm	Administration IV (Vésicant) 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant élevé) ▪ Mucosite ▪ Alopécie ▪ Diarrhée ▪ Hépatotoxicité 	
Daratumumab Darzalex® Darzalex SC®	Myélome multiple	Administration IV (non irritant) ou sous-cutané Interférence avec le test indirect à l'antiglobuline (test de Coombs indirect) phénotypage à faire avant de débiter	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Réactions liées à la perfusion ▪ Fatigue ▪ Pyrexie ▪ Nausées ▪ Dorsalgie 	



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Anticorps monoclonal				<ul style="list-style-type: none"> Myélosuppression
Darolutamide Nubeqa® Thérapie antihormonale	Cancer de la prostate		Administration PO BID avec nourriture  Encourager la prise de suppléments de calcium et vitamine D.	<ul style="list-style-type: none"> Fatigue
DaSATinib Sprycel® Thérapie ciblée	Leucémie myéloïde chronique Leucémie lymphoblastique aiguë chez porteurs du chromosome de Philadelphie (Bcr Abl)		Administration PO  Protéger la peau du soleil avec une crème contenant un facteur de protection solaire ≥ 30 L'adhérence au traitement est très importante. Dépistage du virus hépatiques B et C avant de débiter.	<ul style="list-style-type: none"> Myélosuppression Rétention liquidienne (œdème généralisé, œdème pulmonaire) Diarrhée Céphalée Rash Fatigue Prolongation de l'intervalle QT Nausées et vomissements (potentiel émétisant minimal) Hémorragie digestive Douleur musculosquelettique et abdominale


SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
DAUNOrubicine Cerubicine® Chimiothérapie	Leucémies Sarcomes d'Ewing Lymphomes Cancer de la prostate	Administration IV (Vésicant)		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Nausées et vomissements (potentiel émétisant modéré) ▪ Mucosite ▪ Coloration rougeâtre de l'urine ▪ Alopécie ▪ Anomalie de la fonction hépatique ▪ Cardiotoxicité ▪ Neuropathie
DAUNOrubicine + Cytarabine Vyxeos® Chimiothérapie	Leucémie myéloïde aigue	Administration IV (vésicant)		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Éruptions cutanées ▪ Troubles du sommeil ▪ Céphalées ▪ Cardiotoxicité ▪ Dyspnée/toux ▪ Nausées/vomissement ▪ Diarrhée ▪ Mucosite ▪ Douleur musculosquelettique


SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Décitabine- cédazuridine Inqovi® Chimiothérapie	Syndrome myélodysplasique		Administration PO  DIE jours 1 à 5 d'un cycle de 28 jours. Prendre à jeun (éviter de manger 2 heures avant et 2 heures après la prise du médicament)	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Fatigue ▪ Constipation ▪ Myalgie/arthralgie ▪ Stomatite ▪ Nausées ▪ Éruptions cutanées ▪ Dyspnée/toux ▪ Œdème ▪ Étourdissement
Degarelix Firmagon® Thérapie antihormonale	Cancer de la prostate		Administration sous-cutanée aux mois (région abdominale)  Patient devrait prendre suppléments de calcium et vitamine D. Surveillance de la densité minérale osseuse.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Bouffées de chaleur ▪ Réactions au site d'injection ▪ Augmentation du poids ▪ Céphalées ▪ Fatigue ▪ Douleur musculaire ▪ Gynécomastie ▪ Baisse de libido ▪ Allongement intervalle QT ▪ Ostéoporose / ostéopénie


SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Dinutuximab Unituxin® Anticorps monoclonal	Neuroblastome	Administration IV (non irritant) Prémédication requise avec analgésique, antihistaminique et antipyrétique accompagnée d'une hydratation 1 heure avant le début.		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Réactions à la perfusion ▪ Douleur neuropathique ▪ Pyrexie ▪ Myélosuppression (thrombocytopénie, lymphopénie, anémie, neutropénie) ▪ Hypotension ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant modéré) ▪ Diarrhée
DOCEtaxel Taxotère® Chimiothérapie	Cancer du sein Cancer du poumon Cancer de l'ovaire Cancer de la prostate Cancer tête et cou	Administration IV (vésicant)  Prémédication avec corticostéroïdes pour atténuer risques de rétention liquidienne et de réactions d'hypersensibilité <u>Idéalement, il est recommandé :</u> dexaméthasone 8mg po BID à débiter le matin la veille du traitement pour 3 jours (doses aux 3 semaines) Cancer de la prostate : puisque patient sous prednisone die, dexaméthasone 8mg PO 12h, 3h et 1h avant le traitement		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Réactions d'hypersensibilité ▪ Asthénie, myalgie, arthralgie ▪ Neurotoxicité ▪ Rétention liquidienne ▪ Mucosite ▪ Alopécie totale ▪ Réactions cutanées : changement de la texture et de la couleur des ongles, rash, sécheresse, etc. ▪ Larmolement ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible)

SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Dostalimab Jemperli® Immunothérapie	Cancer de l'endomètre	Administration IV		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Fatigue ▪ Réactions indésirables à médiation immunitaires <ul style="list-style-type: none"> ▪ Endocrinopathies (hypothyroïdie, hyperthyroïdie, diabète, ...) ▪ Entérocolite ▪ Hépatite ▪ Pneumonite ▪ Néphrite ▪ Colite,...
DOXOrubicine Adriamycine® Chimiothérapie	Cancer du sein Carcinome de la vessie Carcinome endocrinien Cancer gastrique Cancer tête et cou Cancer poumon Lymphomes Leucémies Sarcomes Génito-urinaire	Administration IV(Vésicant)  Dose cumulative maximale à vie		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant modéré, si associé avec cyclophosphamide : hautement émétisant) ▪ Mucosite ▪ Coloration rouge de l'urine ▪ Alopécie totale ▪ Cardiotoxicité (dose cumulative à vie)



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
DOXOrubicine Liposomale peguylée Caelyx® Chimiothérapie	Cancer du sein Cancer de l'ovaire Sarcome de Kaposi	Administration IV (Irritant)		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Mucosite ▪ Coloration rouge de l'urine ▪ Réactions cutanées : syndrome palmo-plantaire, rash, etc. ▪ Cardiotoxicité (moindre que doxorubicine seule) ▪ Alopécie ▪ Asthénie ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible)
Durvalumab Imfinzi® Immunothérapie	Cancer du poumon Cancer urothélial	Administration IV (non irritant)	Surveillance étroite des effets indésirables à médiation immunitaire	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Fatigue ▪ Réactions indésirables à médiation immunitaires <ul style="list-style-type: none"> ▪ Endocrinopathies (hypothyroïdie, hyperthyroïdie, diabète, ...) ▪ Entérocolite ▪ Hépatite ▪ Pneumonite ▪ Néphrite ▪ Colite,...


SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Elotuzumab Empliciti® Thérapie ciblée Anticorps monoclonal	Myélome multiple	Administration IV (non irritant)		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Réactions liées à la perfusion En association à lénalidomide – dexaméthasone ▪ Fatigue ▪ Myélosuppression ▪ Diarrhée ▪ Spasmes musculaires ▪ Hyperglycémie, hypocalcémie
Elranatamab Elrexio® Anticorps bispécifique (BiTEs)	Myélome multiple	Administration sous-cutanée Augmentation graduelle des doses avec prémédication. Score ICE à faire régulièrement minimalement avant chaque dose		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Syndrome de libération des cytokines (SLC – CRS) <ul style="list-style-type: none"> ○ fièvre, frissons, hypotension, hypoxie, tachycardie,... ▪ Neurotoxicité <ul style="list-style-type: none"> ○ céphalées, neuropathie sensorielle, dysfonctionnement moteur, altération de l'état de conscience, convulsions, ... ▪ Myélosuppression (neutropénie, anémie) ▪ Infections ▪ Fatigue


SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
				<ul style="list-style-type: none"> ▪ Diarrhée ▪ Réactivation du virus de l'hépatite B
Emfortumab Védotine Padcev® Conjugué anticorps-médicament	Cancer urothélial	Administration IV		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Fatigue ▪ Myélosuppression ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant minimal) ▪ Constipation ▪ Réactions cutanées/prurit/alopécie ▪ Neuropathie périphérique ▪ Dysgueusie ▪ Douleur musculosquelettique ▪ Hyperglycémie ▪ Pneumonite ▪ Sécheresse oculaire
Encorafénib Braftovi® Thérapie ciblée	Mélanome (en association avec binimétinib) Cancer colorectal (en association avec cétuximab/PANItumumab)	Administration PO DIE avec ou sans nourriture 		En association avec binimétinib <ul style="list-style-type: none"> ▪ Fatigue ▪ Nausées ▪ Diarrhée/constipation ▪ Douleur abdominale ▪ Céphalées ▪ Éruptions cutanées


SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
				<ul style="list-style-type: none"> ▪ Arthralgie/myopathie ▪ Trouble visuel <p>En association avec cétuximab/PANItumumab</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ Nausées ▪ Diarrhée ▪ Fatigue ▪ Dermatite acnéiforme ▪ Perte d'appétit ▪ Douleur abdominale ▪ Asthénie ▪ Allongement onde QT
Entrectinib Rozlytrek® Thérapie ciblée	Tumeurs solides présentant une fusion du gène NTRK Cancer du poumon	Administration PO avec ou sans nourriture 		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Fatigue ▪ Constipation ▪ Dysgueusie ▪ Oedème ▪ Étourdissements ▪ Diarrhée ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant minimal) ▪ Dyspnée/toux



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
	(NTRK : neurotrophic tyrosine receptor kinase)			<ul style="list-style-type: none"> ▪ Dysesthésie ▪ Troubles cognitifs ▪ Anémie ▪ Gain de poids ▪ Allongement onde QT
Enzalutamide Xtandi® Inhibiteur des récepteurs des androgènes – thérapie anti hormonale	Cancer de la prostate	Administration PO avec ou sans nourriture. 	<p>Les patients qui reçoivent un analogue de la GnRH devraient continuer à le recevoir durant leur traitement avec l'enzalutamide.</p> <p>Une prise de la pression artérielle doit être faite au départ et régulièrement durant le traitement.</p>	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Fatigue ▪ Bouffées de chaleur ▪ Céphalées ▪ Hypertension (6,1% tout grade) ▪ Plus rarement, convulsions, déficience mentale (amnésie, déficit cognitif, trouble de l'attention, trouble de la mémoire, hallucinations) ▪ Allongement de l'onde QTc
Epcoritamab Epkinly® Anticorps bispécifique (BiTEs)	Lymphome diffus à grandes cellules B	Administration sous-cutanée	<p>Augmentation graduelle des doses avec prémédication.</p> <p>Score ICE à faire régulièrement minimalement avant chaque dose</p>	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Syndrome de libération des cytokines (SLC – CRS) <ul style="list-style-type: none"> ○ fièvre, frissons, hypotension, hypoxie, tachycardie,... ▪ Neurotoxicité <ul style="list-style-type: none"> ○ céphalées, neuropathie sensorielle, dysfonctionnement



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
				<p>moteur, altération de l'état de conscience, convulsions, ...</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression (neutropénie) ▪ Infections ▪ Fatigue ▪ Diarrhée ▪ Éruptions cutanées ▪ Réactivation du virus de l'hépatite B
<p>Épirubicine Pharmorubicin®</p> <p>Chimiothérapie</p>	<p>Cancer du sein</p> <p>Carcinome du tractus gastro-intestinal</p> <p>Lymphomes</p> <p>Cancer du poumon</p> <p>Cancer des ovaires</p>	<p>Administration IV (Vésicant) </p> <p>Dose cumulative maximale à vie</p>	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Nausées et vomissements (potentiel émétisant modéré ; si associé avec cyclophosphamide : hautement émétisant) ▪ Alopécie totale ▪ Mucosite ▪ Cardiotoxicité ▪ Coloration rouge de l'urine 	



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Erdafitinib Balversa® Thérapie ciblée	Carcinome urothélial	Administration PO DIE avec ou sans nourriture 	Évaluation des concentrations sériques de phosphate Alimentation faible en phosphate	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Hyperphosphatémie ▪ Stomatite ▪ Diarrhée ▪ Bouche sèche ▪ Diminution de l'appétit ▪ Dysgueusie ▪ Sécheresse cutanée et oculaire/onycholyse ▪ Fatigue/asthénie ▪ Constipation ▪ Syndrome main-pied ▪ Nausées ▪ Anémie
EriBULine Halaven® Chimiothérapie	Cancer du sein métastatique	Administration IV (non irritant) 		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Asthénie/fatigue ▪ Alopécie ▪ Neuropathie périphérique ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant modéré) ▪ Constipation



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Erlotinib Tarceva® Thérapie ciblée	Cancer du poumon	Administration PO. Prendre à jeun 1 h avant ou 2 h après un repas. 		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Réactions cutanées : rash, prurit, érythème, etc. ▪ Diarrhée ▪ Fatigue ▪ Toxicité pulmonaire (rare) ▪ Problèmes oculaires : conjonctivite, kératoconjonctivite ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétique minimal) ▪ Mucosite
Estramustine Emcyt® Chimiothérapie	Cancer de la prostate	Administration PO 	<p>Les comprimés doivent être pris à jeun avec un verre d'eau</p> <p>Espacer avec produits laitiers, suppléments de calcium ou antiacides contenant calcium</p> <p>Garder les médicaments au frigo</p>	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétique modéré) ▪ Diarrhée ▪ Rash ▪ Gynécomastie ▪ Événements thromboemboliques ▪ Œdème- rétention liquidienne ▪ Augmentation des transaminases



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Étoposide Vepesid® Chimiothérapie	Cancer testiculaire Cancer du poumon Lymphome	Administration IV (irritant) et PO Prendre à jeun		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Hypotension passagère lors de l'administration IV ▪ Alopécie partielle ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible) ▪ Altération du goût ▪ Mucosite ▪ Rash, prurit, urticaire
Évérolimus Afinitor® Afinitor Disperz® Thérapie ciblée	Cancer du rein Cancer neuroendocrine Cancer du sein Astrocytome sous épendymaire à cellules géantes	Administration PO DIE Prendre toujours à la même heure et de la même façon. Mucosite importante associée (rince-bouche à base de corticostéroïde recommandé en prophylaxie). Appliquer une crème hydratante sur la peau régulièrement. Protéger la peau du soleil avec une crème contenant un facteur de protection solaire ≥ 30 Afinitor® et Afinitor® Disperz ne sont pas interchangeables.		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression / infection ▪ Mucosite/stomatite ▪ Hypercholestérolémie, hyperlipidémie, hypertriglycéridémie ▪ Diarrhée ▪ Pneumopathie non infectieuse ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible) ▪ Éruption cutanée




SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Exémestane Aromasin® Thérapie antihormonale	Cancer du sein hormono-dépendant	Administration PO 		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Bouffées de chaleur ▪ Élévation des lipides ▪ Événements thromboemboliques ▪ Céphalées ▪ Œdème ▪ Arthralgie ▪ Insomnie ▪ Ostéoporose ▪ Fatigue
Fédralinib Inrebic® Thérapie ciblée	Myélofibrose	Administration PO avec ou sans nourriture 	<p>Pour améliorer la tolérance, il est préférable de le prendre en mangeant, idéalement avec un repas du soir plus riche en gras.</p> <p>Taux de thiamine à faire avant de débuter le traitement et régulièrement.</p> <p>Les patients devraient aussi recevoir de la thiamine par voie orale en prophylaxie.</p>	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Diarrhée ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant modéré) ▪ Anémie et thrombocytopénie


SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Fludarabine Fludara® Chimiothérapie	Leucémie lymphoïde chronique Lymphome de bas grade	Administration IV (non Irritant) ou PO  Prophylaxie à envisager avec TMP-SMZ et un antiviral.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression - Infection ▪ Nausées/vomissements (IV : potentiel émétisant minimal, PO : potentiel émétisant faible) ▪ Mucosite ▪ Fièvre ▪ Toxicités pulmonaires ▪ Toxicités neurologiques : confusion, agitation, etc. 	
Fluorouracile 5-FU, Aduvicol® Chimiothérapie	Cancer colorectal Cancer du tractus gastro-intestinal Cancer du sein Cancer du pancréas, tête et cou Cancer de la vessie	Administration IV (Irritant) ou topique  Protéger la peau du soleil avec une crème contenant un facteur de protection solaire ≥ 30	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Mucosite ▪ Diarrhée ▪ Alopécie partielle ▪ Photosensibilité ▪ Réactions cutanées (sécheresse, érythème palmo-plantaire,..) ▪ Larmolement ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible) 	



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Flutamide Euflex® Thérapie antihormonale	Cancer de la prostate	Administration PO TID 		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Œdème ▪ Événements thromboemboliques ▪ Gynécomastie ▪ Bouffées de chaleur ▪ Perte de libido
Fruquintinib Fruzaqla® Chimiothérapie	Cancer colorectal métastatique	Administration PO DIE durant 21 jours, cycle de 28 jours  Prendre avec ou sans nourriture		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Hypertension ▪ Asthénie/fatigue ▪ Hypothyroïdie ▪ Anorexie ▪ Diarrhée ▪ Syndrome palmo-plantaire ▪ Stomatite ▪ Dysphonie
Fulvestrant Faslodex® Thérapie antihormonale	Cancer du sein hormono-dépendant	Administration IM dans la fesse (volume de l'injection = 5ml)  Encourager la prise de suppléments de calcium et vitamine D.		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Bouffées de chaleur ▪ Événements thromboemboliques ▪ Céphalées ▪ Réactions au site d'injection ▪ Douleur osseuse ▪ Fatigue ▪ Saignements vaginaux


SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Géfitinib Iressa® Thérapie ciblée	Cancer du poumon EGFR muté	Administration PO avec ou sans nourriture Méthode prophylactique pour les éruptions cutanées (Hydratation et savons doux) Protéger la peau du soleil avec une crème contenant un facteur de protection solaire ≥ 30		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Éruptions cutanées : rash, prurit, érythème, sécheresse, péronyxis. ▪ Diarrhée ▪ Fatigue ▪ Augmentation AST/ALT ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétique minimal) ▪ Problèmes oculaires : conjonctivite, blépharite, sécheresse oculaire, etc. ▪ Mucosite
Gemcitabine Gemzar® Chimiothérapie	Cancer du pancréas Cancer du poumon non à petites cellules Cancer de la vessie Cancer du sein	Administration IV (non irritant) 		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Anomalies de la fonction hépatique ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétique faible) ▪ Rash ▪ Fièvre ▪ Syndrome pseudo grippal ▪ Alopécie partielle ▪ Œdème



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Giltéritinib Xospata® Thérapie ciblée	Leucémie myéloïde aigue	Administration PO DIE avec ou sans nourriture 		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Diarrhée ▪ Nausées/vomissement (potentiel émétisant faible) ▪ Constipation ▪ Fatigue ▪ Toux/dyspnée ▪ Céphalée/étourdissement ▪ Œdème périphérique ▪ Syndrome de différenciation ▪ Allongement de l'onde QTc
Glasdégib Daurismo® Thérapie ciblée	Leucémie myéloïde aigue (en association avec cytarabine)	Administration PO DIE avec ou sans nourriture  Programme de distribution contrôlé (programme de prévention de la grossesse pour Daurismo – PPGD) Tests de grossesse avant de débuter et au mois		Avec cytarabine <ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Fatigue ▪ Œdème ▪ Douleur musculosquelettique ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible) ▪ Constipation ▪ Dyspnée/toux ▪ Eruptions cutanées



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
				<ul style="list-style-type: none"> ▪ Allongement de l'onde QTc
Glofitamab Columvi® Anticorps bispécifique (BiTEs)	Lymphome diffus à grandes cellules B	Administration IV (non irritant) Prétraitement par oBINutuzumab 7 jours avant la première dose de glofitamab. Augmentation graduelle des doses avec prémédication. Score ICE à faire régulièrement minimalement avant chaque dose.		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Syndrome de libération des cytokines (SLC – CRS) <ul style="list-style-type: none"> ○ fièvre, frissons, hypotension, hypoxie, tachycardie,... ▪ Neurotoxicité <ul style="list-style-type: none"> ○ céphalées, neuropathie sensorielle, dysfonctionnement moteur, altération de l'état de conscience, convulsions, ... ▪ Myélosuppression (neutropénie, thrombocytopénie) ▪ Infections ▪ Fatigue ▪ Hypophosphatémie/hypomagnésémie
Goséréline Zoladex LA® Thérapie antihormonale	Cancer du sein Cancer de la prostate Endométriose	Administration S/C paroi abdominale antérieure (aux mois ou aux 3 mois (prostate)).  Patient devrait prendre suppléments de calcium et vitamine D. Surveillance de la densité minérale osseuse.		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Bouffées de chaleur ▪ Diminution de la libido ▪ Gynécomastie ▪ Impuissance ▪ Sécheresse vaginale ▪ Arthralgie, myalgie



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Hydroxyurée Hydrea® Chimiothérapie	Leucémie myéloïde chronique Cancer tête et cou Mélanome	Administration PO	 avec ou sans nourriture	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Anomalie de la fonction hépatique ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant minimal) ▪ Rash ▪ Mucosite
Idécabtagène vicleucel Abecma® Immunomodulateur CAR-T cell	Myélome multiple	Administration IV pour 1 dose	 Usage autologue	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Syndrome de libération de cytokines (SLC ou CRS): <ul style="list-style-type: none"> ▪ Forte fièvre ▪ Frisson ▪ Hypotension, hypoxie ▪ Myalgie ▪ Céphalées,... ▪ Myélosuppression prolongée ▪ Effets indésirables neurologiques (ICANs) <ul style="list-style-type: none"> ▪ Altération de l'état mental ▪ Convulsions,... ▪ Infection


SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
iBRUtinib Imbruvica® Thérapie ciblée	Leucémie lymphoïde chronique Lymphome Non hodgkinien Macroglobulinémie de Waldenström	Administration PO avec ou sans nourriture à la même heure chaque jour.  Interrompre 3 à 7 jours avant une intervention chirurgicale et recommencer dans les 3 à 7 jours après.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Lymphocytose ▪ Diarrhée ▪ Myalgies, arthralgies ▪ Nausées, pyrexie ▪ Éruptions cutanées ▪ Myélosuppression ▪ Événements hémorragiques 	
IDArubicine Idamycin® Chimiothérapie	Leucémie aiguë	Administration IV (Vésicant)  Dose cumulative à vie	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant modéré) ▪ Alopécie partielle ▪ Cardiotoxicité ▪ Mucosite ▪ Hépatotoxicité ▪ Coloration des urines 	
Idélalisib Zydelig® Thérapie ciblée	Leucémie lymphoïde chronique Lymphome non hodgkinien	Administration PO avec ou sans nourriture Photosensibilisant : Protéger la peau du soleil avec une crème contenant un facteur de protection solaire ≥ 30	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Diarrhée ▪ Pyrexie ▪ Fatigue ▪ Hypertriglycémie ▪ Hyperglycémie 	


SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
				<ul style="list-style-type: none"> ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible) ▪ Toux ▪ Douleur abdominale ▪ Myélosuppression ▪ Réactions cutanées
Ifosfamide Ifex® Chimiothérapie	Cancer ovarien et du col utérin Cancer du pancréas Sarcome	Administration IV (irritant)  Favoriser hydratation Souvent administré avec un uroprotecteur (Mesna) qui peut être administré IV ou PO. Pour l'administration PO, à prendre avec une boisson gazeuse (Pepsi, Coke)		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant modéré si < 10g/m² ; hautement émétisant si ≥ 10g/m²) ▪ Cystite hémorragique ▪ Toxicité rénale ▪ Alopécie ▪ Neurotoxicité : confusion, somnolence...
iMAtinib Gleevec® Thérapie ciblée	Leucémie myéloïde chronique GIST	Administration PO  avec nourriture (préférable) Protéger la peau du soleil avec une crème contenant un facteur de protection solaire ≥ 30		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Œdème périphérique (péri-orbitale et autre) ▪ Diarrhée ▪ Fatigue



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
	<p>LLA (chez porteurs du chromosome Philadelphie (BCR-ABL))</p> <p>SMD/SMP</p> <p>Mastocytose</p> <p>Syndrome hyperéosinophilique (SHE)</p>	<p>L'adhérence au traitement est très importante.</p> <p>Dépistage du virus hépatiques B et C avant de débiter.</p>		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Crampes musculaires ▪ Céphalées ▪ Éruptions cutanées ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant modéré) ▪ Arthralgie, Myalgie
<p>Inavolisib Itovebi®</p> <p>Thérapie ciblée</p>	<p>Cancer du sein</p>	<p>Administration PO avec ou sans nourriture. </p> <p>En association avec palbociclib et fulvestrant.</p> <p>Présence de la mutation PIK3CA</p>		<p>En association avec palbociclib et fulvestrant :</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ Hyperglycémie ▪ Mucosite ▪ Diarrhée ▪ Thrombocytopénie ▪ Fatigue ▪ Anémie ▪ Nausées/vomissement (potentiel émétisant faible) ▪ Éruption cutanée ▪ Diminution de l'appétit ▪ Céphalée


SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Inotuzumab ozogamicine Besponsa® Conjugué anticorps-médicament	Leucémie lymphoblastique aigue	Administration IV		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Céphalée ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible) ▪ Fatigue ▪ Pyrexie ▪ Augmentation AST/ALT/bilirubine ▪ Allongement de l'onde QTc et PR ▪ Réactions à la perfusion
Ipilimumab Yervoy® Immunothérapie	Mélanome métastatique Cancer du rein Cancer colorectal Cancer du poumon Mésothéliome Cancer de l'œsophage	Administration IV (non irritant)	Surveillance étroite des effets indésirables à médiation immunitaire	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Fatigue ▪ Réactions indésirables à médiation immunitaires <ul style="list-style-type: none"> ▪ Endocrinopathies (hypothyroïdie, hyperthyroïdie, diabète, ...) ▪ Entérocolite ▪ Hépatite ▪ Pneumonite ▪ Néphrite ▪ Colite ▪ Neuropathie,...



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Irinotécan Camptosar® Chimiothérapie	Cancer digestif	Administration IV (Irritant)		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Diarrhée modérée à sévère - crampes ▪ Alopécie partielle ▪ Rash ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant modéré) ▪ Mucosite ▪ Anomalie de la fonction hépatique
Isatuximab Sarclisa® Anticorps monoclonal	Myélome multiple	Administration IV Prémédication avec corticostéroïde, antipyrétique, antagonistes H1 et H2 Administration avec filtre		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Réaction à la perfusion ▪ Diarrhée ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible) en association ▪ Arythmies
Ivosidénib Tibsovo® Thérapie ciblée	Leucémie myéloïde aigue Cholangiocarcinome	Administration PO DIE à jeun		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Syndrome de différenciation <ul style="list-style-type: none"> ○ pyrexie, leucocytose, œdème périphérique, dyspnée, syndrome de lyse tumorale, ... ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible) ▪ Diarrhée ▪ Diminution de l'appétit



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
				<ul style="list-style-type: none"> ▪ Augmentation de la bilirubine ▪ Allongement de l'onde QTc
Ixazomib Ninlaro® Thérapie ciblée	Myélome multiple (en association)	Administration PO 	Prendre À jeun (1 h avant ou 2 h après un repas)	En association avec lénalidomide et dexaméthasone <ul style="list-style-type: none"> ▪ Diarrhée / constipation ▪ Myélosuppression ▪ Neuropathie périphérique ▪ Nausées/vomissements ▪ Œdème périphérique ▪ Dorsalgie ▪ Rash ▪ Fatigue
Lapatinib Tykerb® Thérapie ciblée	Cancer du sein métastatique exprimant Her-2	Administration PO 1 fois par jour à jeun (1h avant ou 1 h après un repas à faible teneur en matière grasse)	Méthode prophylactique pour les éruptions cutanées (Hydratation et savons doux) Protéger la peau du soleil avec une crème contenant un facteur de protection solaire ≥ 30	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Diarrhée ▪ Éruptions cutanées ▪ Arthralgie ▪ Dorsalgie ▪ Insuffisance cardiaque ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible)



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Larotrectinib Vitrakvi® Thérapie ciblée	Tumeurs solides présentant une fusion du gène NTFK sans mutation de résistance acquise connue	Administration PO  deux fois par jour avec ou sans nourriture (disponible en capsules ou solution buvable)		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Fatigue ▪ Toux ▪ Étourdissements ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible) ▪ Constipation/diarrhée ▪ Anémie ▪ Augmentation AST/ALT
Lénalidomide Revlimid® Thérapie ciblée (immunomodulateur)	Myélome multiple Syndrome myélodysplasique	Administration PO  DIE avec ou sans nourriture Le patient doit être inscrit à un programme de distribution contrôlée <i>Tératogène :</i> √ Femme en âge de procréer et homme avec partenaire en âge de procréer : utilisation de 2 méthodes de contraception efficaces		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Diarrhée ▪ Prurit ▪ Fatigue ▪ Crampes musculaires ▪ Œdème périphérique ▪ Thrombose veineuse profonde ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible) ▪ Érythème



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
		√	Pour l'homme avec partenaire fertile, le port du condom est obligatoire. Prophylaxie de la thrombose veineuse profonde avec AAS, warfarine ou héparine de faible poids moléculaire lorsque associé avec dexaméthasone	
Lenvatinib Lenvima® Thérapie ciblée	Cancer de la thyroïde Cancer de l'endomètre Hypernéphrome Carcinome hépatocellulaire Cancer de l'endomètre		Administration PO DIE avec ou sans nourriture  Surveillance de la TA au départ puis aux 2 semaines pour 2 mois puis aux mois.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Hypertension artérielle ▪ Diarrhée ▪ Diminution de l'appétit/perte de poids ▪ Nausées/vomissements ▪ Fatigue ▪ Mucosite ▪ Protéinurie ▪ Syndrome palmo-plantaire ▪ Douleur abdominale
Létrozole Femara®	Cancer du sein hormono-dépendant		Administration PO 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Bouffées de chaleur ▪ Élévation des lipides ▪ Événements thromboemboliques ▪ Œdème périphérique



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Thérapie antihormonale				<ul style="list-style-type: none"> ▪ Céphalée ▪ Ostéoporose ▪ Myalgie/arthralgie
Leuprolide Lupron® Eligard® Camcevi® Zeulide® Thérapie antihormonale	Cancer de la prostate Endométriose Fibromes utérins	Administration S/C ou IM (aux 1, 3, 4 ou 6 mois)  Encourager la prise de suppléments de calcium et vitamine D Surveiller plus étroitement la glycémie chez patient diabétique		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Œdème ▪ Céphalées ▪ Bouffées de chaleur ▪ Diminution de la libido ▪ Gynécomastie ▪ Myalgie /arthralgie ▪ Ostéoporose
Lisocabtagène maraleucel Breyanzi® Immunomodulateur CAR-T cell	Lymphome non hodgkinien	Administration IV pour 1 dose 	Usage autologue	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Syndrome de libération de cytokines (SLC ou CRS): <ul style="list-style-type: none"> ▪ Forte fièvre ▪ Frisson ▪ Hypotension, hypoxie ▪ Myalgie ▪ Céphalées,... ▪ Myélosuppression prolongée ▪ Effets indésirables neurologiques (ICANs)




SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
				<ul style="list-style-type: none"> ▪ Altération de l'état mental ▪ Convulsions,... ▪ Infection
Lomustine CeeNU® Chimiothérapie	Cancer du cerveau Lymphomes	Administration PO 	À prendre à jeun. Préférentiellement au coucher	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant modéré) ▪ Confusion, léthargie ▪ Anomalies de la fonction hépatique ▪ Néphrotoxicité ▪ Toxicité pulmonaire
Lorlatinib Lorbrena® Thérapie ciblée	Cancer du poumon	Administration PO  avec ou sans nourriture	Il est recommandé de faire ECG avant de débiter et périodiquement au besoin.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Œdème/ gain pondéral ▪ Neuropathie périphérique ▪ Troubles cognitifs et troubles de l'humeur ▪ Fatigue ▪ Arthralgie ▪ Diarrhée ▪ Augmentation du taux de cholestérol et triglycérides



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
				<ul style="list-style-type: none"> Allongement de l'intervalle PR et bloc auriculoventriculaire
Lurbinectédine Zepzelca® Chimiothérapie	Cancer du poumon	Administration IV  (irritant ou vésicant : cas de nécrose rapporté)		<ul style="list-style-type: none"> Myélosuppression Fatigue Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible) Diminution de l'appétit Myalgies/arthralgies Dyspnée Constipation Diarrhée Toux
Megestrol Megace®	Cachexie (seule indication officielle) Cancer du sein Cancer de la prostate Cancer de l'endomètre	Administration PO 		<ul style="list-style-type: none"> Œdème Événements thromboemboliques Bouffées de chaleur Augmentation de l'appétit Gain de poids Saignements vaginaux
Melphalan Alkeran® Chimiothérapie	Myélome multiple Cancer de l'ovaire	Administration IV (Irritant – d'autres sources lui ont attribué des propriétés vésicantes)		<ul style="list-style-type: none"> Myélosuppression



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
		ou PO 	Prendre à jeun Favoriser l'hydratation	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Nausées/vomissements (IV : potentiel hautement émétisant, PO : potentiel émétisant minimal) ▪ Mucosite ▪ Diarrhée
6-Mercaptopurine Purinethol®	Leucémie aiguë		Administration PO à jeun  Favoriser l'hydratation	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Mucosite ▪ Anomalie de la fonction hépatique ▪ Diarrhée ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant minimal)
Methotrexate Amethoptérine®	Cancer du sein Cancer tête et cou Sarcome Leucémie Lymphome Cancer gastrique		Administration PO, IV, IM ou intrathécale (IT)  (non irritant) Pour certains protocoles, il est nécessaire d'administrer l'acide folinique (Leucovorin) post traitement (pour minimiser les toxicités) √ Favoriser hydratation √ Éviter la prise d'AINS et ASA avec MTX à doses élevées	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Mucosite ▪ Myalgie ▪ Alopécie ▪ Dermatite ▪ Nausées/vomissements (selon doses) Potentiel émétisant : Modéré : $\geq 250\text{mg/m}^2$ Faible : 50mg/m^2 à $< 250\text{mg/m}^2$ Minimal : $< 50\text{mg/m}^2$


SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
				<ul style="list-style-type: none"> ▪ Diarrhée ▪ Neurotoxicité (surtout avec administration IT et hautes doses) ▪ Toxicité pulmonaire ▪ Toxicité hépatique ▪ Toxicité rénale
Midostaurine Rydapt® Thérapie ciblée	Leucémie myéloïde aigue	Administration PO BID (aux 12 h) avec nourriture 		<i>En association avec la chimiothérapie :</i> <ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant modéré) ▪ Stomatite ▪ Hyperglycémie ▪ Céphalée ▪ Dermatite ▪ Allongement de l'onde QT
MitoMYcine Mutamycine® Chimiothérapie	Cancer de la vessie Cancer de l'anus	Administration IV (Vésicant) ou intravésicale Encourager hydratation		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Toxicité pulmonaire ▪ Toxicité rénale ▪ Irritation vésicale ▪ Hypoglycémie ▪ Rash ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible)




SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
				<ul style="list-style-type: none"> ▪ Mucosite ▪ Coloration de l'urine
Mitotane Lysodren® Agent cytotoxique	Cancer des glandes surrénales		Administration PO  Éviter de prendre avec nourriture grasse Hydrocortisone et fludrocortisone pourraient être prescrits pour prévenir insuffisance surrénalienne.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Fatigue ▪ Insuffisance surrénalienne ▪ Étourdissement ▪ Nausées ▪ Rash ▪ Somnolence, léthargie ▪ Diarrhée
MitoXANTRONE Novantrone® Chimiothérapie	Leucémie Lymphome Cancer du sein		Administration IV (vésicant)  Dose cumulative maximale à vie	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Cardiotoxicité ▪ Mucosite ▪ Photosensibilité ▪ Coloration bleu/vert de l'urine ▪ Alopécie ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible)
Mogamulizumab Poteligeo® Immunothérapie	Syndrome de Sézary Mycosis fongoïde		Administration IV Prémédication recommandée avec antagoniste H1 et antipyrétique Administrer avec filtre en ligne 0,22 microns	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Toxicité dermatologique ▪ Réactions à la perfusion ▪ Fatigue ▪ Réactions indésirables à médiation immunitaires


SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
			Surveillance étroite des effets indésirables à médiation immunitaire	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Endocrinopathies (hypothyroïdie, hyperthyroïdie, diabète, ...) ▪ Entérocologie ▪ Hépatite ▪ Pneumonite ▪ Néphrite ▪ Colite ▪ Neuropathie,...
Momélotinib Ojjaara® Thérapie ciblée	Myélofibrose/thrombocytémie essentielle		Administration PO DIE avec ou sans nourriture 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Thrombopénie ▪ Hémorragie ▪ Étourdissements ▪ Diarrhée ▪ Fatigue ▪ Nausées (potentiel émétisant minimal)
Nécitumumab Portrazza® Anticorps monoclonal	Cancer du poumon		Administration IV (non irritant) Prémédication à envisager (corticostéroïde, antipyrétique, antihistaminique) surtout si réaction à des cycles antérieurs (fréquence : 1,5%) Méthode prophylactique pour les éruptions cutanées	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Réactions à la perfusion ▪ Réactions cutanées ▪ Stomatite ▪ Troubles oculaires ▪ Thromboembolies veineuse et artérielle

SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
		(Hydratation et savons doux) Protéger la peau du soleil avec une crème contenant un facteur de protection solaire ≥ 30		
Nélarabine Atriance® Chimiothérapie	Leucémie lymphoblastique aigüe à cellules T Lymphome lymphoblastique à cellules T	Administration IV (irritant)		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Neuropathie périphérique ▪ Somnolence, confusion ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible) ▪ Toux, dyspnée ▪ Fatigue
Nélatinib Nerlynx® Thérapie ciblée	Cancer du sein	Administration PO DIE avec nourriture pour un an 		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Diarrhée ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible) ▪ Douleur abdominale ▪ Fatigue ▪ Stomatite ▪ Hépatotoxicité
niLOtinib Tasigna®	Leucémie myéloïde chronique	Administration PO  Prendre à jeun, 2 fois par jour		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Éruptions cutanées, prurit ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible)


SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Thérapie ciblée		Protéger la peau du soleil avec une crème contenant un facteur de protection solaire ≥ 30		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Fatigue ▪ Céphalées ▪ Toxicité hépatique ▪ Pancréatite ▪ Allongement de l'onde QT
NiLUTamide Anandron® Thérapie antihormonale	Cancer de la prostate	Administration PO Encourager la prise de suppléments de calcium et vitamine D.		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Bouffées de chaleur ▪ Problèmes visuels (adaptation à l'obscurité) ▪ Fatigue ▪ Ostéopénie/ostéoporose
Niraparib Zejula® Thérapie ciblée	Cancer de l'ovaire, des trompes de Fallope ou péritonéal primaire	Administration PO 1 fois par jour avec ou sans nourriture 		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression (anémie, thrombopénie, neutropénie) ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant modéré) ▪ Constipation (40 %)/diarrhée (20 %) ▪ Douleur abdominale ▪ Stomatite ▪ Fatigue ▪ Céphalée ▪ Éruption cutanée ▪ Hypertension


SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Nivolumab Opdivo® Immunothérapie	Mélanome Cancer du poumon Mésothéliome Cancer du rein Lymphome de Hodgkin Carcinome hépatocellulaire Cancer tête et cou Cancer colorectal Cancer de l'œsophage et jonction œsogastrique Carcinome urothélial Adénocarcinome rénal Cancer tête et cou	Administration IV (non irritant). Surveillance étroite des effets indésirables à médiation immunitaire.		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Fatigue ▪ Réactions indésirables à médiation immunitaires <ul style="list-style-type: none"> ▪ Endocrinopathies (hypothyroïdie, hyperthyroïdie, diabète, ...) ▪ Entérocolite ▪ Hépatite ▪ Pneumonite ▪ Néphrite ▪ Colite,...
Nivolumab-relatlimab Opdualag® Immunothérapie	Mélanome	Administration IV (non irritant) Surveillance étroite des effets indésirables à médiation immunitaire		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Fatigue ▪ Réactions indésirables à médiation immunitaires <ul style="list-style-type: none"> ▪ Endocrinopathies (hypothyroïdie, hyperthyroïdie, diabète, ...) ▪ Entérocolite



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
				<ul style="list-style-type: none"> ▪ Hépatite ▪ Pneumonite ▪ Néphrite ▪ Colite,...
oBINutuzumab Gazyva® Thérapie ciblée	Leucémie lymphoïde chronique Lymphome non Hodgkinien	Administration IV (non irritant). Prémédication avec acétaminophène, diphenhydramine, dexaméthasone ou méthylprednisolone Éviter prise antihypertenseurs le matin du traitement. Dépistage du virus hépatiques B et C avant de débiter.		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Réactions liées à l'administration
Olaparib Lynparza® Thérapie ciblée	Cancer de l'ovaire de trompes de Fallope ou d'un carcinome péritonéal primitif Cancer du sein porteur d'une mutation BRCA	Administration PO BID avec ou sans nourriture 		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Anémie ▪ Nausées/vomissements ▪ Diarrhée ▪ Douleur abdominale ▪ Constipation ▪ Fatigue ▪ Céphalées


SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
	Cancer de la prostate Adénocarcinome du pancréas			<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pneumonite
Osimertinib Tagrisso® Thérapie ciblée	Cancer du poumon non à petites cellules	Administration PO DIE avec ou sans nourriture Protéger la peau du soleil avec une crème contenant un facteur de protection solaire ≥ 30 Méthode prophylactique pour les éruptions cutanées (Hydratation et savons doux)		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Diarrhée ▪ Éruptions cutanées ▪ Sécheresse de la peau ▪ Problèmes au niveau des ongles ▪ Prurit ▪ Stomatite ▪ Allongement de l'onde OT
Oxaliplatine Eloxatin® Chimiothérapie	Cancer digestif	Administration IV  (Irritant- certaines sources ont rapportés des propriétés vésicantes) Protéger les extrémités (mains-pieds) du froid		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Neurotoxicité (paresthésie des extrémités et dysesthésie laryngopharyngée accentuées par le froid) ▪ Diarrhée/constipation ▪ Toxicité hépatique ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant modéré) ▪ Éclaircissement des cheveux ▪ Mucosite

SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
PACLitaxel Taxol® Chimiothérapie	Cancer du sein Cancer du poumon Cancer de l'ovaire Sarcome	Administration IV (Vésicant) 	Prémédication avec corticostéroïdes pour atténuer risques de réactions d'hypersensibilité (Ex: dexaméthasone 20mg po 12 heures et 6 heures avant le traitement) La solution de PACLitaxel contient de l'éthanol en quantité significative et est habituellement administrée avec des antihistaminiques, ce qui peut entraîner de la somnolence. Une dose de 300 mg de paclitaxel correspond à 1.4 verre (1 verre = 350mL de bière ou 150mL de vin)	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Alopécie totale ▪ Réactions d'hypersensibilité ▪ Mucosite ▪ Myalgie, arthralgie ▪ Neuropathies périphériques ▪ Rash ▪ Réactions cutanées : sécheresse, changement de la couleur et de la texture des ongles, etc. ▪ Hypotension ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible)
PACLitaxel lié à l'Albumine Abraxane® Chimiothérapie	Cancer du sein Cancer du pancréas	Administration IV (irritant) 		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Alopécie ▪ Neuropathie périphérique ▪ Myalgie ▪ Arthralgie ▪ Asthénie ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible)


SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
				<ul style="list-style-type: none"> ▪ Diarrhée
Palbociclib Ibrance® Thérapie ciblée	Cancer du sein		Administration PO 1 fois par jour 21 jours sur 28 (En association avec un inhibiteur de l'aromatase ou le fulvestrant) avec ou sans nourriture	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Neutropénie, anémie ▪ Fatigue ▪ Nausées/vomissements ▪ Mucosite ▪ Diarrhée ▪ Neuropathie périphérique
PANitumumab Vectibix® Anticorps monoclonal Thérapie ciblée	Cancer colorectal (RAS ou KRAS non muté)		Administration IV (non irritant) Protéger la peau du soleil avec une crème contenant un facteur de protection solaire de ≥ 30 Appliquer une crème hydratante sur la peau régulièrement	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Toxicités cutanées : érythème, prurit, dermatite acnéiforme, périonyxis, etc. ▪ Hypomagnésémie ▪ Fatigue ▪ Douleur abdominale ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant minimal) ▪ Diarrhée
Pazopanib Votrient® Thérapie ciblée	Cancer du rein Sarcome		Administration PO DIE  à jeun Prise de la TA de façon régulière	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Hypertension artérielle ▪ Diarrhée ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant minimal) ▪ Fatigue


SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
			Cicatrisation : arrêt de la médication 7 jours avant une intervention	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Altérations de la couleur des cheveux ▪ Anorexie ▪ Céphalée ▪ Hypothyroïdie ▪ Allongement de l'onde QT
Pegasparaginase Oncaspar®	Leucémie lymphoblastique aigue		Administration IM ou IV Surveiller le fibrinogène.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Réaction d'hypersensibilité ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant minimal) ▪ Anomalies de la fonction hépatique ▪ Pancréatite ▪ Thrombose
Pembrolizumab Keytruda® Immunothérapie	<ul style="list-style-type: none"> – Mélanome – Cancer du poumon – Lymphome – Carcinome urothélial – Adénocarcinome rénal – Cancer colorectal – Cancer associé à une forte instabilité microsatellitaire – Carcinome de l'endomètre 		Administration IV (non irritant) Surveillance étroite des effets indésirables à médiation immunitaire	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Fatigue ▪ Réactions indésirables à médiation immunitaires <ul style="list-style-type: none"> ▪ Endocrinopathies (hypothyroïdie, hyperthyroïdie, diabète, ...) ▪ Entérocolite ▪ Hépatite ▪ Pneumonite ▪ Néphrite ▪ Colite,...



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
	<ul style="list-style-type: none"> – Cancer tête et cou – Cancer de l'œsophage/ jonction œsophagienne – Cancer gastrique – Cancer du sein – Cancer du col de l'utérus – Cancer de la vessie – Cancer des voies biliaires 			
PEMEtrexed Alimta® Chimiothérapie	Mésothéliome Cancer du poumon non à petites cellules	Administration IV (non Irritant)  <u>Prémédication avec :</u> <ul style="list-style-type: none"> ✓ Dexaméthasone 4mg po BID pour 3 jours débuter le matin la veille À débiter 1-2 semaines avant le traitement : ✓ Acide folique 0,4-1mg po die et ✓ Vitamine B12 1000mcg IM aux 9 semaines 		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Néphrotoxicité ▪ Fatigue ▪ Rash ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible) ▪ Mucosite ▪ Anomalie de la fonction hépatique



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Pémigatinib Pemazyre® Thérapie ciblée	Cholangiocarcinome	Administration PO DIE durant 14 jours, cycles de 21 jours  avec ou sans nourriture Surveiller phosphate sérique Examen ophtalmologique avant et régulièrement		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Hyperphosphatémie ▪ Alopécie ▪ Diarrhée ▪ Fatigue ▪ Toxicité des ongles, dysgueusie ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible) ▪ Sécheresse oculaire et de la peau ▪ Douleur abdominale ▪ Arthralgie ▪ Décollement de la rétine
PERTuzumab Perjeta® Phesgo® (avec trastuzumab) Thérapie ciblée	Cancer du sein HER-2 positif	Administration IV (non irritant) Phesgo® s'administre SC (dose fixe)		<u>Association avec trastuzumab:</u> <ul style="list-style-type: none"> ▪ Alopécie ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible) ▪ Diarrhée ▪ Stomatite ▪ Dyspepsie ▪ Trouble des ongles ▪ Anémie ▪ Neuropathie périphérique ▪ Insuffisance cardiaque



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Polatuzumab védotine Polivy® Conjugué anticorps monoclonal et chimiothérapie	Lymphome (en association avec R-CHP)	Administration IV		En association avec R-CHP <ul style="list-style-type: none"> Myélosuppression Neuropathie périphérique Réaction à la perfusion Nausées Diarrhée Constipation
Pomalidomide Pomalyst® Thérapie ciblée (immunomodulateur)	Myélome multiple	Administration PO	 DIE avec ou sans nourriture Le patient doit être inscrit à un programme de distribution contrôlée <i>Tératogène :</i> <ul style="list-style-type: none"> ✓ Femme en âge de procréer et homme avec partenaire en âge de procréer : utilisation de 2 méthodes de contraception efficaces ✓ Pour l'homme avec partenaire fertile, le port du condom est obligatoire. Prophylaxie de la thrombose veineuse profonde avec AAS, warfarine ou héparine de faible poids moléculaire lorsque associé avec dexaméthasone	<ul style="list-style-type: none"> Anémie Neutropénie Thrombocytopénie Neutropénie fébrile Fatigue, asthénie Pyrexie Constipation, diarrhée Dyspnée Douleur dorsale, douleur osseuse Œdème périphérique Neuropathie périphérique Nausées Risque d'événements thromboemboliques (TVP et EP)



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Ponatinib Iclusig® Thérapie ciblée	Leucémie myéloïde chronique	Administration PO avec ou sans nourriture  Surveillance de la TA et du poids Programme de distribution contrôlée L'adhérence au traitement est importante Dépistage du virus hépatiques B et C avant de débute		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Éruption cutanée, sécheresse de la peau ▪ Douleur abdominale ▪ Myélosuppression ▪ Céphalée, fatigue ▪ Constipation ▪ Nausées ▪ Myalgie/arthralgie ▪ Hypertension/ ▪ Occlusion vasculaire
Pralatrexate Folotyn® Chimiothérapie	Lymphome T périphérique	Administration IV  Supplément vitaminique avant de débiter avec acide folique 1 à 1,25 mg PO DIE (10 jours avant de débiter) et vitamine B ₁₂ 1 mg IM aux 8 à 10 semaines (dans les 10 semaines avant de débiter)		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible) ▪ Constipation (33 %), diarrhée (21 %) ▪ Inflammation des muqueuses (mucosite...) ▪ Fatigue ▪ Pyrexie ▪ Œdème

SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Pralsétinib Gavreto® Thérapie ciblée	Cancer du poumon	Administration PO DIE à jeun (1h avant ou 2 heures après nourriture) 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Augmentation des AST/ALT ▪ Myélosuppression ▪ Fatigue ▪ Constipation ▪ Myalgies/arthralgies ▪ Hypertension ▪ Pneumopathie interstitielle ▪ Œdème 	
Procarbazine Matulane® Chimiothérapie	Cancer du cerveau (gliome) Lymphome	Administration PO 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant élevé) ▪ Mucosite ▪ Alopécie, dermatite, hyperpigmentation ▪ Céphalées, étourdissements, confusion ▪ Insomnie, ataxie ▪ Diarrhée ▪ Paresthésies, neuropathies ▪ Dysfonction hépatique 	



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Raltitrexed Tomudex® Chimiothérapie	Cancer colorectal		Administration IV (Non Irritant) 	<ul style="list-style-type: none"> Myélosuppression Asthénie Mucosite Diarrhée Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible) Anomalies de la fonction hépatique
RAMucirumab Cyramza® Anticorps monoclonal	Cancer gastrique Cancer de la jonction gastro œsophagienne		Administration IV (non irritant) Prémédication avec un antihistaminique H1 (diphenhydramine) Prendre TA et protéinurie sur bandelettes réactives avant traitement	<ul style="list-style-type: none"> Douleur abdominale Diarrhée Hypertension artérielle Céphalée Complication de la cicatrisation
Régorafénib Stivarga® Thérapie ciblée	Cancer colorectal métastatique		<ul style="list-style-type: none"> Administration orale 1 fois par jour après un repas faible en matière grasse et calories durant 21 jours. Cycles de 28 jours  Les comprimés doivent être laissés dans leur pot d'origine avec le dessicatif 	<ul style="list-style-type: none"> Asthénie/fatigue Réaction cutanée main-pied, rash Diminution de l'appétit Fièvre, infections Diarrhée Dysphonie (altération de la voix)


SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
			<ul style="list-style-type: none"> ➤ Protéger la peau du soleil avec une crème contenant un facteur de protection solaire de ≥ 30 ➤ Appliquer une crème hydratante sur la peau régulièrement ➤ Complication de la cicatrisation <ul style="list-style-type: none"> √ Interrompre deux semaines avant une chirurgie √ Reprendre lorsque la cicatrisation est complète 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Hypertension ▪ Perte de poids, douleur ▪ Hémorragie ▪ Hypophosphatémie ▪ Hypocalcémie, hyponatrémie, Hypokaliémie
Relatlimab-nivolumab Opdualag® Immunothérapie	Mélanome	Administration IV (non irritant)	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Surveillance étroite des effets indésirables à médiation immunitaire 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Fatigue ▪ Réactions indésirables à médiation immunitaires <ul style="list-style-type: none"> ▪ Endocrinopathies (hypothyroïdie, hyperthyroïdie, diabète, ...) ▪ Entéocolite ▪ Hépatite ▪ Pneumonite ▪ Néphrite ▪ Colite,...


SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Rélugolix Orgovyx® Thérapie antihormonale	Cancer de la prostate	Administration PO DIE 	Encourager la prise de suppléments de calcium et vitamine D Surveiller plus étroitement la glycémie particulièrement chez patient diabétique	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Fatigue ▪ Douleur musculosquelettique ▪ Bouffée vasomotrice ▪ Ostéoporose
Retifanlimab Zynyz® Immunothérapie	Carcinome de Merkel	Administration IV (non irritant)	Surveillance étroite des effets indésirables à médiation immunitaire	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Fatigue ▪ Réactions indésirables à médiation immunitaires <ul style="list-style-type: none"> ▪ Endocrinopathies (hypothyroïdie, hyperthyroïdie, diabète, ...) ▪ Entérocolite ▪ Hépatite ▪ Pneumonite ▪ Néphrite ▪ Colite,...
Ribociclib Kysqali®	Cancer du sein métastatique hormonosensible	Administration PO 		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Neutropénie ▪ Céphalée, dorsalgie ▪ Nausées/vomissements



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Thérapie ciblée		1 fois par jour, 21 jours sur 28, avec ou sans nourriture (En association avec un inhibiteur de l'aromatase ou le fulvestrant Il est suggéré de faire un ECG avant de débiter le traitement et régulièrement		<ul style="list-style-type: none"> Fatigue Diarrhée/constipation Perte partielle de cheveux Éruptions cutanées Allongement de l'onde QT
Riprétinib Qinlock® Thérapie ciblée	GIST	Administration PO avec ou sans nourriture  Diminution de la cicatrisation : un arrêt temporaire est recommandé		<ul style="list-style-type: none"> Alopécie Fatigue Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible) Douleur abdominale Constipation Myalgie Diarrhées Diminution de l'appétit Syndrome palmo-plantaire
riTUXimab Rituxan® Riabni® (biosimilaire) Riximyo® (biosimilaire) Ruxience® (biosimilaire)	Lymphome non hodgkinien Leucémie lymphoïde chronique Polyarthrite rhumatoïde	Administration IV (non irritant) ou S/C (RituxanSC®) Éviter les antihypertenseurs le matin des traitements Dépistage virus hépatites B et C avant de débiter		<ul style="list-style-type: none"> Réactions liées à l'administration Myélosuppression Fatigue


SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Truxima® (biosimilaire) Rituxan SC® Anticorps monoclonal Thérapie ciblée	Granulomatose avec polyangéite (Wegener)			
RomiDEPsine Istodax® Inhibiteur des histones désacétylases	Lymphome T périphérique récidivant/réfractaire	Administration IV		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant modéré) ▪ Diarrhée, constipation ▪ Neutropénie (30 %), thrombocytopénie (41 %), anémie (24 %) ▪ Fatigue, asthénie ▪ Pyrexie ▪ Anorexie et dysgueusie ▪ Allongement de l'onde QTc ▪ Effets indésirables graves : des infections graves, y compris des cas de réactivation virale ont été rapportées (pneumonie, septicémie, cellulite, infections opportunistes...)



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Ruxolitinib Jakavi® Thérapie ciblée	Néoplasies myéloprolifératives (NMP) (Myélofibrose, polycythémie vraie) Réaction du greffon contre l'hôte	Administration orale PO 2 fois par jour avec ou sans nourriture		<ul style="list-style-type: none"> Myélosuppression (anémie, thrombocytopénie, neutropénie) Étourdissements Céphalées Hausse des transaminases Hypercholestérolémie Hypertension artérielle Ralentissement de la fréquence cardiaque et allongement de l'onde QT
Sacituzumab govitécan Trodelvy® Conjugué anticorps-médicament	Cancer du sein	Administration IV 	Prémédication recommandée (antipyrétique, inhibiteurs des récepteurs H1 et H2 +/- corticostéroïde)	<ul style="list-style-type: none"> Myélosuppression Diarrhée Nausées/vomissements (potentiel émétisant modéré) Fatigue Alopécie Constipation Diminution de l'appétit Réaction à la perfusion
Sélinexor Xpovio®	Myélome multiple (en association avec bortézomib et dexaméthasone)	Administration PO 1 fois par semaine avec ou sans nourriture 		<ul style="list-style-type: none"> Myélosuppression Diarrhée


SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
		Maintenir une bonne hydratation		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible) ▪ Toxicité oculaire ▪ Fatigue/asthénie ▪ Diminution de l'appétit/perte de poids ▪ Neuropathie périphérique ▪ Hyponatrémie
Selpercatinib Retevmo® Thérapie ciblée	Cancer du poumon Cancer de la thyroïde	Administration PO BID avec ou sans nourriture  Éviter inhibiteur de la pompe à proton : si impossible, prendre le médicament avec nourriture Éviter antagoniste H2 : si impossible, prendre le médicament 2h avant ou 10h après l'antiacide Éviter antiacide à action locale : si impossible, prendre le médicament 2h avant ou 2h après l'antiacide Diminution de la cicatrisation : Suspendre le médicament au moins 7 jours avant la chirurgie et attendre au moins 2 semaines avant de la reprendre		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Sécheresse de la bouche ▪ Diarrhée ▪ Œdème ▪ Hypertension ▪ Fatigue ▪ Augmentation AST/ALT ▪ Constipation ▪ Céphalée ▪ Éruptions cutanées ▪ Allongement de l'onde QT



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Sélumétinib Koselugo® Thérapie ciblée	Neurofibromatose (enfant)	Administration PO BID à jeun (1h avant ou 2 heures après nourriture) 	Éviter les suppléments de vitamine E	<ul style="list-style-type: none"> ▪ nausées/vomissements (potentiel émétisant modéré) ▪ Éruptions cutanées, périonyxis ▪ Douleur abdominale ▪ Diarrhée ▪ Sécheresse de la peau, prurit ▪ Stomatite ▪ Fatigue/asthénie ▪ Pyrexie ▪ Augmentation AST/ALT/CPK/créatinine ▪ Hypoalbuminémie ▪ Diminution de la fraction d'éjection
Sonidégib Odomzo® Thérapie ciblée	Carcinome basocellulaire	Administration PO  DIE à jeun (1 heure avant ou 2 heures après nourriture)	Distribution contrôlée (programme de prévention de la grossesse d'Odomzo – PPG-O) Test de grossesse avant, au mois durant le traitement et jusqu'à 20 mois suivant la dernière dose.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Spasmes musculaires ▪ Douleur musculosquelettique ▪ Fatigue ▪ Dysgueusie ▪ Alopécie ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible) ▪ Diarrhée ▪ Perte de poids


SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
		Pour l'homme avec partenaire non ménopausée : méthode de contraception efficace durant traitement et jusqu'à 6 mois suivant la dernière dose. Pas de don de sang		
SORAfénib NexAVAR® Thérapie ciblée	Cancer du rein Carcinome hépatocellulaire Cancer de la thyroïde	Administration PO BID  à jeun (ou avec un repas à faible teneur en matières grasses) Surveiller TA régulièrement (avant de débuter le traitement, aux semaines pour 6 semaines puis de façon régulière) Protéger la peau du soleil avec une crème contenant un facteur de protection solaire de ≥ 30 Complication de la cicatrisation <ul style="list-style-type: none"> ○ Interrompre avant une chirurgie 		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Réactions cutanées : rash, syndrome palmo-plantaire, etc. ▪ Alopécie ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant minimal) ▪ Diarrhée ▪ Myélosuppression ▪ Arthralgie ▪ Fatigue ▪ Hypertension ▪ Neuropathie périphérique
Sotorasib Lumakras®	Cancer du poumon	Administration PO avec ou sans nourriture Si difficulté à avaler, possibilité de dissoudre les comprimés dans 120 mL d'eau (ceux-ci ne se		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Diarrhée ▪ Douleur musculosquelettique ▪ Nausées ▪ Fatigue


SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Thérapie ciblée			<p>dissolvent pas complètement). Boire tout de suite. Rincer avec 120 mL d'eau et boire.</p> <p>Éviter les inhibiteurs de la pompe à protons et antagonistes H2. Si besoin d'un antiacide, prendre le médicament 4 heures avant ou 10 heures après un antiacide à action locale.</p>	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Hépatotoxicité ▪ Toux
Streptozocine Zanosar® Chimiothérapie	Cancer du pancréas (îlots de Langerhans)	Administration IV (Vésicant)		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Toxicité rénale ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant élevé) ▪ Anomalies de la fonction hépatique ▪ Myélosuppression ▪ Intolérance au glucose ▪ Léthargie
SUNItinib Sutent® Thérapie ciblée	GIST Cancer du rein Cancer neuroendocrine du pancréas	Administration PO  1 fois par jour avec ou sans nourriture	Prise de la TA de façon régulière	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Hypertension ▪ Décoloration des cheveux ▪ Réactions cutanées : changement au niveau des ongles, rash, sécheresse, coloration jaunâtre de la peau, syndrome palmo-plantaire ▪ Myélosuppression ▪ Fatigue

SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
			Protéger la peau du soleil avec une crème contenant un facteur de protection solaire de ≥ 30	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Hypothyroïdie ▪ Mucosite, dysgueusie ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible) ▪ Myalgies/arthralgies ▪ Diarrhée
Talazoparib Talzena® Thérapie ciblée	Cancer du sein (porteur du BRCA)		Administration PO  une fois par jour avec ou sans nourriture	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Fatigue ▪ Myélosuppression (anémie neutropénie, thrombocytopénie) ▪ Céphalée ▪ Nausées/vomissement (potentiel émétisant faible) ▪ Diarrhée ▪ Diminution de l'appétit
Talquéтамab Talvey® Anticorps bispécifique (BiTEs)	Myélome multiple		Administration sous-cutanée Augmentation graduelle des doses avec prémédication. Score ICE à faire régulièrement minimalement avant chaque dose	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Syndrome de libération des cytokines (SLC – CRS) <ul style="list-style-type: none"> √ fièvre, frissons, hypotension, hypoxie, tachycardie,... ▪ Neurotoxicité <ul style="list-style-type: none"> √ céphalées, neuropathie sensorielle, dysfonctionnement moteur,

SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
				<p>altération de l'état de conscience, convulsions, ...</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression (neutropénie, anémie, thrombocytopénie) ▪ Infections ▪ Fatigue ▪ Diarrhée ▪ Dysgueusie, xérose, mucosite ▪ Gain pondéral ▪ Problèmes de peau (rash, xérose, prurit, SPP, décoloration, ongles,..)
<p>Tamoxifène Nolvadex®</p> <p>Thérapie antihormonale</p>	Cancer du sein hormono-dépendant	Administration PO		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Bouffées de chaleur ▪ Céphalée ▪ Arthralgie, Myalgie ▪ Saignements vaginaux, irrégularité du cycle menstruel ▪ Événements thromboemboliques ▪ Rétention hydro sodée
<p>Tarlatamab Imdelltra®</p>	Cancer du poumon	Administration IV	Augmentation graduelle des doses avec prémédication.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Syndrome de libération des cytokines (SLC – CRS) √ fièvre, frissons, hypotension, hypoxie, tachycardie,...



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Anticorps bispécifique (BiTEs)			Score ICE à faire régulièrement minimalement avant chaque dose	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Neurotoxicité <ul style="list-style-type: none"> √ céphalées, neuropathie sensorielle, dysfonctionnement moteur, altération de l'état de conscience, convulsions, ... ▪ Myélosuppression (anémie, thrombocytopénie) ▪ Infections ▪ Fatigue ▪ Constipation ▪ Diminution de l'appétit ▪ Dysgueusie ▪ Douleur musculosquelettique
Tébentafusp Kimmtrak® Anticorps bispécifique (BiTEs)	Mélanome uvéal		Administration IV Augmentation graduelle des doses Score ICE à faire régulièrement minimalement avant chaque dose Ce produit, une fois dilué, contient de l'albumine humaine (monographie)	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Syndrome de libération des cytokines (SLC – CRS) <ul style="list-style-type: none"> √ fièvre, frissons, hypotension, hypoxie, tachycardie,... ▪ Neurotoxicité <ul style="list-style-type: none"> √ céphalées, neuropathie sensorielle, dysfonctionnement moteur,


SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
				<p>altération de l'état de conscience, convulsions, ...</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ Douleur abdominale ▪ Nausées/vomissement (potentiel émétisant modéré) ▪ Infections ▪ Fatigue ▪ Diarrhée ▪ Diminution de l'appétit ▪ Dysgueusie ▪ Arthralgie ▪ Éruptions cutanées, prurit, hypo/hyperpigmentation, érythème
<p>Téclistamab Tecvayli®</p> <p>Anticorps bispécifique (BiTEs)</p>	Myélome multiple	<p>Administration sous-cutanée</p> <p>Augmentation graduelle des doses</p> <p>Score ICE à faire régulièrement minimalement avant chaque dose</p>		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Syndrome de libération des cytokines (SLC – CRS) <ul style="list-style-type: none"> √ fièvre, frissons, hypotension, hypoxie, tachycardie,... ▪ Neurotoxicité <ul style="list-style-type: none"> √ céphalées, neuropathie sensorielle, dysfonctionnement moteur, altération de l'état de conscience, convulsions, ...



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
				<ul style="list-style-type: none"> Myélosuppression (neutropénie, anémie thrombocytopénie) Fatigue Diarrhée Nausées/vomissement (potentiel émétisant faible) Infections Douleur musculosquelettique
Témozolomide Témodal® Chimiothérapie	Glioblastome Astrocytome	Administration PO  à jeun	Habituellement administrer 5 jours consécutifs aux 28 jours ou die durant la radiothérapie	<ul style="list-style-type: none"> Myélosuppression Fatigue, céphalées Nausées/vomissements (potentiel émétisant modéré) Paresthésies Anorexie Constipation Alopécie Éruptions cutanées
Temsirolimus Torisel®	Cancer du rein	Administration IV (non irritant) 		<ul style="list-style-type: none"> Myélosuppression (anémie) Rash, prurit Hypertension



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Thérapie ciblée				<ul style="list-style-type: none"> ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant minimal) ▪ Dysgueusie, mucosite ▪ Arthralgie ▪ Fatigue ▪ Désordres électrolytiques ▪ Hyperglycémie ▪ Hyperlipidémie ▪ Œdème
Tépotinib Tepmetko® Thérapie ciblée	Cancer du poumon	Administration PO DIE avec nourriture 		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Œdème ▪ Fatigue ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible) ▪ Diarrhée ▪ Douleur musculosquelettique ▪ Dyspnée ▪ Hausse de la créatinine ▪ Hypoalbuminémie



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Thalidomide Thalomid® Thérapie ciblée (immunomodulateur)	Myélome multiple	Administration PO au coucher (préférentiellement)  avec ou sans nourriture Le patient doit être inscrit à un programme de distribution contrôlée <i>Tératogène :</i> ✓ Femme en âge de procréer et homme avec partenaire en âge de procréer : utilisation de 2 méthodes de contraception efficaces ✓ Pour l'homme avec partenaire fertile, le port du condom est obligatoire. Prophylaxie de la thrombose veineuse profonde avec AAS, warfarine ou héparine de faible poids moléculaire lorsque associé avec dexaméthasone		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Somnolence, fatigue, étourdissements ▪ Constipation ▪ Neuropathie périphérique ▪ Nausées légères et vomissements (potentiel émétisant minimal) ▪ Événements thromboemboliques (TEV, EP)
Thioguanine Lanvis® Chimiothérapie	Leucémie	Administration PO		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant minimal) ▪ Mucosite ▪ Diarrhée ▪ Anomalie de la fonction hépatique


SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Thiotepa Tepadina® Chimiothérapie	Traitement pré-greffe du lymphome du SNC	Administration IV  (non irritant) Anti-infectieux (antibactérien, antifongique, antiviral) à envisager en prévention		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Cardiotoxicité ▪ Toxicité pulmonaire ▪ Neurotoxicité ▪ Mucosite ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible) ▪ Diarrhée ▪ Alopécie ▪ Éruptions cutanées
Tisagenlecleucel Kymriah® Immunomodulateur CAR-T cell	LLA chez enfant LNH à grandes cellules B	Administration IV pour 1 dose  Usage autologue		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Syndrome de libération de cytokines (SLC ou CRS): <ul style="list-style-type: none"> ▪ Forte fièvre ▪ Frisson ▪ Hypotension, hypoxie ▪ Myalgie ▪ Céphalées,... ▪ Myélosuppression prolongée



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
				<ul style="list-style-type: none"> ▪ Effets indésirables neurologiques (ICANs) <ul style="list-style-type: none"> ▪ Altération de l'état mental ▪ Convulsions,... ▪ Infections ▪ Diarrhée ▪ Nausées ▪ Fatigue ▪ Douleur musculosquelettique
Topotécan Hycamtin® Chimiothérapie	Cancer du poumon à petites cellules Cancer de l'ovaire	Administration IV (Irritant)		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible) ▪ Céphalée, asthénie ▪ Alopécie ▪ Rash ▪ Mucosite ▪ Douleur abdominale
Trabectédine Yondelis®	Cancer des ovaires Liposarcome	Administration IV- voie centrale à privilégier (vésicant)		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Céphalée

SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Chimiothérapie	Léiomyosarcome		Prémédication avec corticostéroïde (ex. : dexaméthasone 20mg IV pré)	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant modéré) ▪ Hépatotoxicité ▪ Fatigue
Tramétinib Mekinist® Thérapie ciblée	Mélanome métastatique Avec mutation BRAF Cancer du poumon Gliome		Administration PO une fois par jour à jeun 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Éruptions cutanées ▪ Diarrhée ▪ Fatigue ▪ Œdème périphérique ▪ Nausées ▪ Dermatite
Trastuzumab Herceptin® Adheroza® (biosimilaire) Herzuma® (biosimilaire) Kanjinti® (biosimilaire) Ogivri® (biosimilaire) Ontruzant® (biosimilaire) Trazimera® (biosimilaire)	Cancer du sein HER-2 positif Cancer gastrique HER-2 positif		Administration IV (non irritant) ou S/C HerceptinSC® et Phesgo® s'administrent SC (dose fixe) Écho cardiaque recommandée aux 3 mois (surtout dans les traitements adjuvants)	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Réaction liée à l'administration ▪ Toxicité cardiaque ▪ Myalgie/arthralgie ▪ Céphalée ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible)



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
HerceptinSC® Phesgo® (PERTUzumab et trastuzumab) Thérapie ciblée				
Trastuzumab-déruxtécán Enhertu® Conjugué anticorps-médicament	Cancer du sein	Administration IV  Administrar avec filtre 0,2 à 0,22 microns		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant modéré) ▪ Fatigue ▪ Myélosuppression ▪ Alopécie ▪ Constipation, diarrhée ▪ Douleur musculosquelettique ▪ Diminution de l'appétit ▪ Céphalées ▪ Douleur abdominale ▪ Pneumopathie (rare)
Trastuzumab-Entamsine	Cancer du sein	Administration IV (irritant) 		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Thrombopénie ▪ Nausées/vomissements



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Kadcyla® Conjugué anticorps-médicament		Administrer avec filtre 0,2 à 0,22 microns Incompatible avec Dextrose		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Constipation, diarrhée ▪ Fatigue ▪ Pyrexie ▪ Hausse des transaminases ▪ Douleur musculosquelettique ▪ Céphalées ▪ Neuropathie périphérique ▪ Hémorragie, épistaxis ▪ Toux
Trémélimumab Imjudo® Immunothérapie	Carcinome hépatocellulaire (avec durvalumab)	Administration IV Administrer avec filtre 0,2 à 0,22 microns		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Fatigue ▪ Réactions indésirables à médiation immunitaires <ul style="list-style-type: none"> ▪ Endocrinopathies (hypothyroïdie, hyperthyroïdie, diabète, ...) ▪ Entérocolite ▪ Hépatite ▪ Pneumonite ▪ Néphrite ▪ Colite, éruptions cutanées, ...



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Tréosulfan Trecondyv® Chimiothérapie	Conditionnement précédant une allogreffe (LMA, SMD) (en association avec fludarabine)	Administration IV	 (irritant)	<ul style="list-style-type: none"> Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible) Stomatite Diarrhée Douleur abdominale Œdème
Trétinoïne Vesanoïd® ATRA : all-trans retinoic acid Inducteur de la différenciation	Leucémie promyélocytaire (M3)	Administration PO		<ul style="list-style-type: none"> Sécheresse de la peau et des muqueuses Rash, prurit Fatigue Nausées/vomissements Douleur osseuse Anomalie de la fonction hépatique Céphalée Syndrome de différenciation (ATRA syndrome) : œdème, dyspnée, fièvre, augmentation du poids, diminution de la TA




SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
Trifluridine-Tipiracil Lonsurf® Chimiothérapie	Cancer colorectal métastatique	Administration PO  BID Prendre dans l'heure qui suit la fin du déjeuner et du souper Prendre les jours 1 à 5 et 8 à 12, cycle 28 jours Dose calculée en composante trifluridine 2 formats : 15 mg/6.14 mg et 20 mg/8.19 mg		<ul style="list-style-type: none"> Myélosuppression (neutropénie, anémie) Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible) Fatigue Diarrhée Diminution de l'appétit
Tucatinib Tukysa® Thérapie ciblée	Cancer du sein (en association avec trastuzumab et capécitabine)	Administration PO BID avec ou sans nourriture 		En association avec trastuzumab et capécitabine : <ul style="list-style-type: none"> Diarrhée Syndrome palmo-plantaire Nausées/vomissements (potentiel émétisant modéré) Fatigue Hépatotoxicité Stomatite Perte d'appétit Douleur abdominale Céphalée Éruptions cutanées



SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
vanDETanib Caprelsa® Thérapie ciblée	Cancer médullaire de la thyroïde	Administration orale une fois par jour avec ou sans nourriture  Programme de distribution contrôlée Très photosensibilisant Protéger la peau du soleil avec une crème contenant un facteur de protection solaire ≥ 30 et ce, ad 4 mois suivant l'arrêt du traitement. Surveiller la TA		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Troubles cutanés (éruptions, sécheresse, prurit, dermatite, photosensibilité) ▪ Diarrhée ▪ Hypertension artérielle ▪ Fatigue ▪ Céphalées ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible) ▪ Douleur abdominale ▪ Hypocalcémie, hypoglycémie ▪ Allongement de l'onde QTc
vémURAFénib Zelboraf® Thérapie ciblée	Mélanome métastatique (mutation BRAF)	Administration PO  Deux fois par jour avec ou sans nourriture Très photosensibilisant (même au travers d'une vitre) Protéger la peau et les lèvres du soleil avec une crème contenant un facteur de protection solaire UVA/UVB ≥ 30 Surveiller la TA		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Carcinome à cellules épidermiques cutanées, papillome ▪ Problèmes oculaires (vision brouillée, douleur, changement a/n vision, ...) ▪ Photosensibilité ▪ Rash, urticaire, sécheresse de la peau ▪ Douleur articulaire et musculaire ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant modéré)




SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
				<ul style="list-style-type: none"> Allongement de l'onde QTc
Vénétoclax Venclexta® Thérapie ciblée	Leucémie lymphoïde chronique Leucémie myéloïde aiguë	Administration PO die avec nourriture (augmentation graduelle des doses) 		<ul style="list-style-type: none"> Syndrome de lyse tumorale Myélosuppression Diarrhée Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible) Infection Fatigue
VinBLAStine Velbe® Chimiothérapie	Lymphome Sarcome Cancer du sein Cancer des testicules Cancer du poumon	Administration IV (Vésicant)  Prévoir un traitement contre la constipation avec un laxatif (stimulant et/ou émollient)		<ul style="list-style-type: none"> Myélosuppression Neuropathies périphériques Nausées/vomissements (potentiel émétisant minimal) Constipation SIADH Mucosite
VinCRISStine Oncovin® Chimiothérapie	Leucémie Lymphome Cancer du poumon Sarcome	Administration IV (Vésicant) 		<ul style="list-style-type: none"> Myélosuppression Neuropathies périphériques Constipation Nausées/vomissements (potentiel émétisant minimal)

SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
			Prévoir un traitement contre la constipation avec un laxatif (stimulant et/ou émoullient)	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Mucosite
Vinorelbine Navelbine® Chimiothérapie	Cancer du poumon non à petites cellules Cancer du sein		Administration IV (Vésicant)  Prévoir un traitement contre la constipation avec un laxatif (stimulant et/ou émoullient)	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Constipation ▪ Neuropathies périphériques ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétique minimal) ▪ Myalgie ▪ Douleur au site de la lésion tumorale ▪ Mucosite
Vismodégib Erivedge® Thérapie ciblée	Carcinome basocellulaire métastatique		Administration PO une fois par jour avec ou sans aliment  Programme de distribution contrôlée (programme de prévention de la grossesse par Erivedge –PPG-E) Méthodes contraceptives ad 24 mois suivant l'arrêt chez la femme et ad 2 mois suivant l'arrêt chez l'homme.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Spasmes musculaires ▪ Alopécie ▪ Dysgueusie, agueusie ▪ Perte de poids ▪ Fatigue ▪ Nausées/vomissements ▪ Diarrhée ▪ Perte d'appétit ▪ Constipation

SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
		Pas de don de sang, ni de sperme		
Vorasiénib Vorango® Thérapie ciblée	Astrocytome/oligodendrogliome	Administration PO DIE à jeun 		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Augmentation des enzymes hépatiques ▪ Fatigue
Vorinostat Zolinza®	Lymphome cutané à cellules T	Administration PO  avec nourriture Surveiller la glycémie particulièrement chez patient diabétique		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression (thrombopénie et anémie) ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant faible) ▪ Fatigue ▪ Dysgueusie, sécheresse buccale ▪ Diarrhée ▪ Anorexie ▪ Allongement de l'onde QTc
Zanubrutinib Brukinsa® Thérapie ciblée	Macroglobulinémie de Waldenström Lymphome	Administration PO DIE à BID avec ou sans nourriture 		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Myélosuppression ▪ Éruptions cutanées ▪ Douleur musculosquelettique ▪ Diarrhée ▪ Toux

SECTION 1

Nom générique Nom commercial	Principales utilisations Basées sur les indications	Surveillance et particularités		Effets indésirables les plus fréquents (liste non exhaustive)
		Médicaments DANGER	Pictogramme : Considéré médicament dangereux (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose)	
				<ul style="list-style-type: none"> ▪ Confusion
Zolbétuximab Vyloy® Anticorps monoclonal Thérapie ciblée	Cancer de l'estomac ou de la jonction gastro-oesophagienne	Administration IV En association avec chimiothérapie		<ul style="list-style-type: none"> ▪ Réaction d'hypersensibilité En association avec la chimiothérapie : <ul style="list-style-type: none"> ▪ Nausées/vomissements (potentiel émétisant modéré) ▪ Diminution de l'appétit ▪ Myélosuppression ▪ Diarrhée ▪ Neuropathie ▪ Fatigue/asthénie

Section 2

Manipulation des médicaments dangereux

SECTION 2

Équipements de protection individuels pour l'administration

Voie d'administration	Groupe 1	Groupe 2	Groupe 3
Intraveineuse Intramusculaire Sous-cutanée Intrathécale	<ul style="list-style-type: none"> ▪ 2 paires de gants conformes à la norme ASTM D6978 ▪ 1 blouse conforme ▪ Si risque d'éclaboussure : Protection faciale 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ 1 paire de gants réguliers ▪ 1 blouse régulière ▪ Si risque d'éclaboussure : Protection faciale 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ 1 paire de gants réguliers ▪ 1 blouse régulière ▪ Si risque d'éclaboussure : Protection faciale
Orale	Format unidose solide : <ul style="list-style-type: none"> • 1 paire de gants conformes Liquide : <ul style="list-style-type: none"> • 2 paires de gants conformes à la norme ASTM D6978 ▪ 1 blouse conforme ▪ Si risque d'éclaboussure : Protection faciale 	Format unidose solide : <ul style="list-style-type: none"> • 1 paire de gants réguliers Liquide : <ul style="list-style-type: none"> • 1 paire de gants réguliers ▪ 1 blouse régulière ▪ Si risque d'éclaboussure : Protection faciale 	Format unidose solide : <ul style="list-style-type: none"> • 1 paire de gants réguliers Liquide : <ul style="list-style-type: none"> • 1 paire de gants réguliers ▪ 1 blouse régulière Si risque d'éclaboussure : Protection faciale
Intravésicale	<ul style="list-style-type: none"> ▪ 2 paires de gants conformes à la norme ASTM D6978 ▪ 1 blouse conforme ▪ Protection faciale ▪ Protection respiratoire 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ 1 paire de gants réguliers ▪ 1 blouse régulière ▪ Protection faciale ▪ Protection respiratoire 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ 1 paire de gants réguliers ▪ 1 blouse régulière ▪ Protection faciale ▪ Protection respiratoire
Topique (crème, onguent)	<ul style="list-style-type: none"> • 2 paires de gants conformes à la norme ASTM D6978 ▪ 1 blouse conforme 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ 1 paire de gants réguliers ▪ 1 blouse régulière 	<ul style="list-style-type: none"> ▪ 1 paire de gants réguliers ▪ 1 blouse régulière

Référence : Guide de prévention : Manipulation sécuritaire des médicaments dangereux, ASTSASS. 2021.

Section 3

Grades de toxicités des effets indésirables les plus courants


Tirés de «Common Terminology Criteria for Adverse Events (CTCAE) Version 5.0. Novembre 2017.

https://ctep.cancer.gov/protocolDevelopment/electronic_applications/docs/CTCAE_v5_Quick_Reference_8.5x11.pdf

SECTION 3

TOXICITÉS / Effets indésirables	DESCRIPTIFS DES GRADES DE TOXICITÉ INTERVENTIONS			
	GRADE 1	GRADE 2	GRADE 3	GRADE 4
<p>Constipation</p> <p>Agents anticancéreux pouvant occasionner de la constipation (liste non exhaustive) :</p> <ul style="list-style-type: none"> • Alcaloïdes de la vinca (vinorelbine, vinCRISTine, vinBLASTine) • amivantamab • azaCITIDine • éribuline • cabozantinib • crizotinib • emfortumab védotine • entrectinib • éribuline • glasdégib • giltéritinib • olaparib • pralsétinib • ponatinib • riprétinib • selpercatinib • sacituzumab govitécan • thalidomide • témozolomide • tarlatamab 	<p>Symptômes occasionnels ou intermittents; utilisation occasionnelle de laxatifs, modification alimentaire ou lavements.</p>	<p>Symptômes persistants et nécessitant des laxatifs ou des lavements réguliers</p>	<p>Symptômes affectant les activités de la vie quotidienne; fécalome avec évacuation manuelle</p>	<p>Conséquences mettant en jeu le pronostic vital (ex. : obstruction, mégacôlon toxique)</p>

SECTION 3

TOXICITÉS / Effets indésirables	DESCRIPTIFS DES GRADES DE TOXICITÉ INTERVENTIONS			
	GRADE 1	GRADE 2	GRADE 3	GRADE 4
<p>Dermatite radique (radiodermite)</p>	<p>Érythème léger ou desquamation sèche</p> 	<p>Érythème modéré à vif; desquamation humide localisée, surtout érosion <u>confinée</u> aux plis de la peau; œdème modéré</p>	<p>Desquamation humide <u>non limitée</u> aux plis de la peau; saignement au contact ou abrasion légère</p>	<p>Nécrose ou ulcération cutanée de l'épaisseur totale du derme; saignement spontané du site impliqué</p>
<p>Diarrhée</p> <p>Agents anticancéreux pouvant occasionner de la diarrhée (liste non exhaustive) :</p> <ul style="list-style-type: none"> • abémaciclib • AFAtinib • alectinib • alpélisib • aXitinib • bosutinib • brigatinib • cabazitaxel • capécitabine • capivasertinib • DOCÉtaxel 	<p>Augmentation du nombre de selles, mais < 4 selles par jour par rapport à la valeur initiale;</p> <p>Légère augmentation du produit de colostomie par rapport à la valeur initiale</p>	<p>Augmentation de 4 à 6 selles par jour par rapport à la valeur initiale ou selle(s) nocturne(s); n'affectant pas les activités de la vie quotidienne</p> <p>Augmentation modérée du produit de colostomie par rapport à la valeur initiale; n'affectant pas les activités de la vie</p>	<p>Augmentation ≥ 7 selles par jour par rapport à la valeur initiale; incontinence; affectant les activités de la vie quotidienne; hospitalisation; <i>nécessitant des perfusions IV pendant ≥ 24 heures</i>;</p> <p>Augmentation importante du produit de colostomie par rapport à la valeur initiale; affectant les</p>	<p>Conséquences mettant en jeu le pronostic vital (ex. : choc hémodynamique).</p>

SECTION 3

TOXICITÉS / Effets indésirables	DESCRIPTIFS DES GRADES DE TOXICITÉ INTERVENTIONS			
	GRADE 1	GRADE 2	GRADE 3	GRADE 4
<ul style="list-style-type: none"> • entrectinib • iBRUtinib • irinotécan • lapatinib • nélatinib • osimertinib 		quotidienne	activités de la vie quotidienne;	
<p>Éruptions cutanées (rash maculopapulaire)</p> <p>Agents anticancéreux pouvant occasionner des éruptions cutanées (liste non exhaustive) :</p> <ul style="list-style-type: none"> • Cétuximab • Chlorambucil • DaBRAfénib • daSATinib • DOCÉtaxel • erlotinib • gefitinib • gemcitabine • ixazomib • lapatinib • PACLitaxel • pemetrexed • régorafénib • SORAfénib • SUNItinib • talquétamab • temsirolimus • trétinoïne 	Légères et dispersées (couvrant moins de 10 % de la surface corporelle), peu ou pas de symptômes (démangeaisons, sensibilité)	Éruption maculeuse ou papuleuse ou érythème avec prurit ou autres symptômes associés (démangeaisons, sensibilité); desquamation ou autres lésions localisées couvrant 10 à 30 % de la surface corporelle; léger impact sur les activités quotidiennes	Érythrodermie sévère et généralisée ou éruption maculeuse, papuleuse ou vésiculeuse (douleur, inflammation); desquamation couvrant > 30 % de la surface corporelle; impact important sur les activités quotidiennes	Menace vitale Papules et/ou pustules recouvrant toute la surface corporelle, associées ou non à des symptômes ; papules et/ou pustules associées à une surinfection étendue, avec indication d'antibiotiques IV

SECTION 3

TOXICITÉS / Effets indésirables	DESCRIPTIFS DES GRADES DE TOXICITÉ INTERVENTIONS			
	GRADE 1	GRADE 2	GRADE 3	GRADE 4
<ul style="list-style-type: none"> Vémurafénib 				
<p>Fièvre neutropénie</p>			Température $\geq 38,3$ C (101 F) ou une température de ≥ 38 C (100,4 F) sur une heure Avec décompte absolu de neutrophiles $< 1,0 \times 10^9/L =$ neutropénie fébrile	Conséquences mettant en jeu le pronostic vital
<p>Mucosite</p> <p>Traitements anticancéreux pouvant occasionner des mucosites (liste non exhaustive) :</p> <ul style="list-style-type: none"> Radiothérapie tête et cou, glandes salivaires capécitabine cétuximab crizotinib cytarabine DOCÉtaxel DOXOrubicine épirubicine erlotinib évérolimus 	Symptômes minimes (rougeur, irritation de la bouche sans lésion ni douleur), régime alimentaire normal	Symptomatique (rougeur ou ulcère douloureux), mais peut manger et avaler un régime alimentaire modifié	Symptomatique (douloureux) et impossibilité de s'alimenter ou de s'hydrater par voie orale de manière adéquate	Symptômes associés à des conséquences mettant en jeu le pronostic vital

SECTION 3

TOXICITÉS / Effets indésirables	DESCRIPTIFS DES GRADES DE TOXICITÉ INTERVENTIONS			
	GRADE 1	GRADE 2	GRADE 3	GRADE 4
<ul style="list-style-type: none"> • fluorouracile • hydroxyurée • irinotécan • pemetrexed 				
<p>Nausées Traitements anticancéreux pouvant occasionner des nausées importantes (liste non exhaustive) :</p> <ul style="list-style-type: none"> • alpélisib • azaCITIDine • bendamustine • capmatinib • CARBOplatine • carmustine • CISplatine • cyclophosphamide • dacarbazine • DOXOrubicine • épirubicine • éribuline • iMATinib • lomustine • oxaliplatine • tébentafusp • témozolomide • trastuzumab déruxtécan • Radiothérapie au niveau du cerveau, tractus gastro-intestinal, foie 	Perte d'appétit sans modification des habitudes alimentaires	Apport oral réduit sans perte de poids, déshydratation ni malnutrition	Apport oral en calories ou en volume inadéquat; nécessitant des perfusions IV, une alimentation par sonde ou parentérale totale	

SECTION 3

TOXICITÉS / Effets indésirables	DESCRIPTIFS DES GRADES DE TOXICITÉ INTERVENTIONS			
	GRADE 1	GRADE 2	GRADE 3	GRADE 4
<p>Neuropathies</p> <p>Traitements anticancéreux pouvant occasionner de la neuropathie (liste non exhaustive) :</p> <ul style="list-style-type: none"> • arsenic • bortézomib • brentuximab védotine • cabazitaxel • Emfortumab védotine • éribuline • ixazomib • lorlatinib • PACLitaxel/ nab PACLitaxel • polatuzumab védotine • pomalidomide • sélinexor • trastuzumab entamsine • vinBLASStine/vinCRISStine/vinorelbine 	<p><u>Sensorielles</u>: Asymptomatique ou légère paresthésie (picotements)</p> <p><u>Motrices</u> : Asymptomatique ou légère faiblesse</p>	<p><u>Sensorielles</u> : Altération sensitive ou paresthésies (y compris picotements) affectant la fonction, mais pas les activités de la vie quotidienne (capable de se préparer un repas, etc.)</p> <p><u>Motrices</u> : Symptomatique, déficit affectant la fonction, mais pas les activités de la vie quotidienne</p>	<p><u>Sensorielles</u> : Altération sensitive ou paresthésies affectant les activités de la vie quotidienne (ex. : s’habiller, s’alimenter, prendre sa médication, etc.)</p> <p><u>Motrices</u> : Déficit affectant les activités de la vie quotidienne; nécessitant un appareillage ou une assistance à la marche (ex. : canne ou déambulateur)</p>	<p><u>Sensorielles</u> : Invalidant</p> <p><u>Motrices</u> : Mettant en jeu le pronostic vital; invalidant (ex. : paralysie)</p> <p>OU</p> <p>Signes de compression médullaire (douleur au dos, faiblesse et/ou perte soudaine d’habileté motrice)</p>
<p>Syndrome palmo-plantaire (érythrodysesthésie palmo-plantaire)</p> <p>Toxicité dermatologique caractérisée par de la rougeur et de la douleur au niveau de la plante des pieds et de la paume</p>	<p>Érythème modéré, gonflement, ou desquamation, sans douleur, n’interférant pas avec la vie quotidienne</p>	<p>Érythème, desquamation ou gonflement avec douleur interférant, mais sans empêcher totalement, les activités physiques normales.</p>	<p>Ampoule, ulcération, gonflement, saignement, fissure avec douleur interférant avec la marche ou les activités quotidiennes normales</p>	<p>_____</p>

SECTION 3

TOXICITÉS / Effets indésirables	DESCRIPTIFS DES GRADES DE TOXICITÉ INTERVENTIONS			
	GRADE 1	GRADE 2	GRADE 3	GRADE 4
<p>des mains et quelques fois présentes sur d'autres parties du corps</p> <p>Ou</p> <p>Réaction mains-pieds</p> <p>Toxicité caractérisée par l'apparition de rougeurs et de callosités au point de pression de la paume des mains et de la plante des pieds</p> <p>Agents anticancéreux pouvant occasionner ces problèmes cutanés (liste non exhaustive) :</p> <ul style="list-style-type: none"> • aXitinib • cabozantinib • Capécitabine • daBRAfénib • DOXOrubicine liposomale peguylée • fluorouracile • fruquintinib • lenvatinib • régorafénib • riprétinib • SORAfénib • SUNItinib • tucatinib 				

SECTION 3

TOXICITÉS / Effets indésirables	DESCRIPTIFS DES GRADES DE TOXICITÉ INTERVENTIONS			
	GRADE 1	GRADE 2	GRADE 3	GRADE 4
<p>Vomissements Traitements anticancéreux pouvant occasionner des vomissements importants (liste non exhaustive) :</p> <ul style="list-style-type: none"> • CISplatine • Dacarbazine • Anthracyclines (DOXOrubicine, épirubicine) • Radiothérapie au niveau du cerveau, TGI, foie 	Pas d'intervention nécessaire	Intervention médicale requise; hydratation IV en ambulatoire	Nécessité d'un apport par sonde, alimentation parentérale ou hospitalisation nécessaire	Conséquences mettant en jeu le pronostic vital

SECTION 4

Liste des médicaments nom commercial-nom générique

SECTION 4

Nom Commercial	Nom Générique associé
5-FU	Fluorouracile
Abecma	Idécabtagène vicleucel
Abevmy	Bévacizumab - biosimilaire
Abraxane	PACLitaxel lié à l'Albumine
Actinomycine	DACTINomycine
Adcetris	Brentuximab védotine
Adheroza	Trastuzumab - biosimilaire
Adriamycine	DOXOrubicine
Adrucil	Fluorouracile
Afinitor	Évérolimus
Akeega	Abiratérone-niraparib
Alecensaro	Alectinib
Alimta	PEMEtrexed
Alunbrig	Brigatinib
Alkeran	Melphalan
Amethoptérine	Méthotrexate
AMSA	Amsacrine
Anandron	NiLUTAmide
Androcur	Cyprotérone
Ara-C	Cytarabine
Arimidex	Anastrozole
Aromasin	Exémestane
Asparlas	Calaspargase pégol
Atriance	Nélarabine
Avastin	Bévacizumab

Nom Commercial	Nom Générique associé
Aybintio	Bévacizumab - biosimilaire
Balversa	Erdafitinib
Bambevi	Bévacizumab - biosimilaire
Bavencio	Avélumab
Besponsa	Inotuzumab ozoganicine
Bicnu	Carmustine
Blenoxane	Bléomycine
Blinicyto	Blinatumumab
Bosulif	Bosutinib
Braftovi	Encorafénib
Breyanzi	Lisocabtagène maraleucel
Bulsulfex	Busulfan
Brukinsa	Zanubrutinib
Cabometyx	Cabozantinib
Caelyx	DOXOrubicine liposomale peguylée
Calquence	Acalabrutinib
Camcevi	Leuprolide
Campath	Alemtuzumab
Camptosar	Irinotécan
Caprelsa	VanDÉTanib
Carmustine	BICNU
Carvykti	Ciltacabtagène autoleucel
Casodex	Bicalutamide
CeeNU, CCNU	Iomustine
Cerubicine	DAUNOrubicine

SECTION 4

Clolar	Clofarabine
Colletic	Cobimétinib
Columvi	Glofitamab
Cosmegen	DACTINomycine
Cyprotérone	Androcur
Cyramza	RAMucirumab
Cytosar	Cytarabine
Cytosan	Cyclophosphamide
Darzalex	Daratumumab
Daurismo	Glasdégib
DepoCyt	Cytarabine liposomale
DTIC	Dacarbazine
Efudex	Fluorouracile
Eligard	Leuprolide
Eloxatin	Oxaliplatine
Elrexfio	Elranatamab
Emcyt	Estramustine
Empliciti	Elotuzumab
Enhertu	Trastuzumab-déruxtécán
Erbitux	Cétuximab
Erivedge	Vismodégib
Erleada	Apalutamide
Erwinase	Asparaginase
Euflex	Flutamide
Faslodex	Fulvestrant
Femara	Létrozole
Firmagon	Degarelix
Fludara	Fludarabine

Folotyn	Pralatrexate
Fruzaqla	Fruquintinib
Gavreto	Pralsétinib
Gazyva	oBINutuzumab
Gemzar	Gemcitabine
Giotrif	AFAtinib
Gleevec	IMAtinib
Halaven	EriBULine
Herceptin	Trastuzumab
Herzuma	Trastuzumab- biosimilaire
Hycamtin	Topotécán
Hydrea	Hydroxyurée
Ibrance	Palbociclib
Iclusig	Ponatinib
Idamycin	IDArubicine
Idhifa	Ivosidénib
Ifex	Ifosfamide
Imbruvica	IBRUtinib
Imdelltra	Tarlatamab
Imfinzi	Durvalumab
Imjudo	Trémélimumab
Inrebic	Fédrationib
Inlyta	aXitinib
Inqovi	Décitabine-cédazuridine
Intron	Interféron alfa 2b
Iressa	Géfitinib
Istodax	RomiDEPsine
Itovebi	Inavolisib

SECTION 4

Jakavi	Ruxolitinib
Jemperli	Dostalimab
Jevtana	Cabazitaxel
Nom Commercial	Nom Générique associé
Kadcyla	Trastuzumab-Emtansine
Kanjinti	Trastuzumab - biosimilaire
Keytruda	Pembrolizumab
Kimmtrak	Tébentafusp
Koselugo	Sélumétinib
Kydrolase	Asparaginase
Kymriah	Tisagenlecleucel
Kyprolis	Carfilzomib
Kysqali	Ribociclib
Lanvis	Thioguanine
Lartruvo	Olaratumab
Ledaga	Chlorméthine
Lenvima	Lenvatinib
Leukeran	Chlorambucil
Leustatin	Cladribine
Libtayo	Cémiplimab
Lonsurf	Trifluridine-Tipiracil
Lorbrena	Lorlatinib
Lupron	Leuprolide
Lumakras	Sotorasib
Lynparza	Olaparib
Lysodren	Mitotane

Matulane	Procarbazine
Megace	Megestrol
Mekinist	Tramétinib
Mektovi	Binimétinib
Nom Commercial	Nom Générique associé
MVASI	Bévacizumab- biosimilaire
Mutamycine	MitoMYcine
Myleran	Busulfan
Mylotarg	Gemtuzumab
Natulan, Matulane	Procarbazine
Navelbine	Vinorelbine
Nerlynx	Nératinib
NexAVAR	SORAfénib
Ninlaro	Ixazomib
Nolvadex	Tamoxifène
Novantrone	mitoXANTRONE
Nubeqa	Darolutamide
Odomzo	Sonidégib
Ogivri	Trastuzumab - biosimilaire
Ojjaara	Momélotinib
Oncaspar	Pegasparaginase
Oncotice	BCG
Oncovin	VinCRISTine
Ontruzant	Trastuzumab - biosimilaire
Onureg	azaCITIDine
Opdivo	Nivolumab

SECTION 4

Opdualag	Nivolumab-relatlimab
Orgovyx	Rélugovyx
Padcev	Emfortumab védotine
Paraplatin	CARBOplatine
Pemazyre	Pémigatinib
Nom Commercial	Nom Générique associé
Perjeta	PERTuzumab
Pharmorubicin	Epirubicine
Phesgo	PERTuzumab + trastuzumab
Piqray	Alpélisib
Platinol	CISplatine
Polivy	Polatuzumab védotine
Pomalyst	Pomalidomide
Porteligeo	Mogamulizumab
Portrazza	Nécitumumab
Procytox	Cyclophosphamide
Proleukin	Aldesleukine
Purinethol	6-Mercaptopurine
Qinlock	Riprétinib
Retevmo	Selpercatinib
Revlimid	Lénalidomide
Riabni	RiTUXimab- biosimilaire
Rituxan	RITUXimab
Riximyo	RiTUXximab- biosimilaire
Rozlytrek	Entrectinib
Ruxience	Rituximab- biosimilaire

Rybrevant	Amivantamab
Rydapt	Midostaurine
Rylaze	Crisantaspase
Sarclisa	Isatuximab
Scemblix	Asciminib
Sprycel	DaSATinib
Stivarga	Régorafénib
Supréfact	Buséreliné
Sutent	SUNItinib
Tabrecta	Capmatinib
Tafinlar	daBRAFénib
Tagrisso	Osimertinib
Talvey	Talquétamab
Talzenna	Talazoparib
Tarceva	Erlotinib
Tasigna	niLOtinib
Taxol	PACLitaxel
Taxotère	DOCEtaxel
Tecartus	Brexucabtagène autoleucel
Tecentriq	Atézolizumab
Témodal	Témozolomide
Tepadina	Thiotepa
Tepmetko	Tépotinib
Thalomid	Thalidomide
Thiotepa	Thiotepa
Tomudex	Raltitrexed
Torisel	Temsirolimus
Trazimera	Trastuzumab - biosimilaire

SECTION 4

Treanda	Bendamustine
Trecondyv	Tréosulfan
Trisenox	Arsenic
Trodelvy	Sacituzumab govitécan
Truqap	Capivasertinib
Truxima	RiTUXimab- biosimilaire
Tukysa	Tucatinib
Nom Commercial	Nom Générique associé
Tykerb	Lapatinib
Unituxin	Degarelix
Vectibix	PANItumumab
Vegzelma	Bévacizumab - biosimilaire
Velbe	VinBLASStine
Velcade	Bortézomib
Venclexta	Vénétoclax
Vepesid	Etoposide
Verity	BCG
Verzenio	Abémaciclib
Vesanoïd	Trétinoïne
Vidaza	AzaCITIDine
Vitrakvi	Larotrectinib
Vizimpro	Dacomitinib
Voranigo	Vorasidénib
Votrient	Pazopanib
Vumon	Teniposide
Vyloy	Zolbétuximab

Vyxeos	DAUNOrubicine + cytarabine
Welireg	Belzutifan
Xalkori	Crizotinib
Xeloda	Capécitabine
Xtandi	Enzalutamide
Xospata	Giltéritinib
Xpovio	Sélinexor
Yervoy	Ipilimumab
Yescarta	Axicabtagène ciloleucel
Yondelis	Trabectédine
Zaltrap	Aflibercept
Nom Commercial	Nom Générique associé
Zanosar	Streptozocine
Zejula	Niraparib
Zelboraf	VémURAFénib
Zepzelca	Lurbinectédine
Zeulide	Leuprolide
Zirabev	Bévacizumab- biosimilaire
Zoladex	Goséréline
Zolinza	Vorinostat
Zydelig	Idélalisib
Zykadia	Céritinib
Zynyz	Retifanlimab
Zytiga	Abiratérone

SECTION 4

Réseau de cancérologie de la Montérégie

3120, boul. Taschereau, bureau HN-134

Greenfield Park, (Québec) J4V 2H1

Courriel : reseaucancero.monteregie.cisssmc16@ssss.gouv.qc.ca

Télécopieur : 450 466-5429

Dépôt légal
Bibliothèque et Archives nationales du Québec, 2025

ISBN : 978-2-555-01330-8 (version imprimée)
ISBN : 978-2-555-01331-5 (PDF)

Reproduction et/ou téléchargement autorisés à des fins non commerciales avec mention de la source :
DUFOUR, Annick. *Pharmacienne régionale*, Longueuil, Réseau de cancérologie de la Montérégie, 2025, 131 p.
© Tous droits réservés

Québec 

Ce document a été préparé par :

Annick Dufour, pharmacienne régionale RCM, février 2009

Dernière révision juin 2025 par :

Annick Dufour, pharmacienne régionale RCM