
Réseau de cancérologie de la Montérégie

Indications, effets indésirables et particularités des ANTINÉOPLASIQUES



A handwritten signature in black ink, consisting of the letters 'RCM' in a stylized, cursive font.


Septembre 2014



Tableau synthèse de :



- ❖ La liste des médicaments présentée par ordre alphabétique du nom générique (associé au nom commercial)
- ❖ Indications
- ❖ Surveillance et particularités
- ❖ Effets indésirables les plus courants




Annexe 1 67
Manipulation des médicaments dangereux



Annexe 2 68
Index des noms génériques et commerciaux



Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considé­ré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
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 > Douleurs articulaires > Douleurs musculaires > Diarrhée > Hypokaliémie > Œdème périphérique > Hypertension artérielle
Afatinib Giotrif® Thérapie ciblée	Cancer du poumon métastatique présentant une mutation activatrice de l'EGFR (exon 19 ou 21), et n'ayant jamais reçu d'inhibiteur de la tyrosine kinase du EGFR.	Administration PO une fois par jour par voie orale. Prendre à jeun soit 1 heure avant ou 2 heures après un repas. La femme en âge de procréer doit utiliser une méthode contraceptive efficace jusqu'à 4 semaines après la fin du traitement. Éviter exposition au soleil ou utiliser une protection adéquate.	<ul style="list-style-type: none"> > Diarrhées > Stomatites > Éruptions cutanées (71%), dermatite acnéiforme (35%), périonyxis. (58%) > Nausées, vomissements (potentiel émétisant minimal) > Céphalées > Épistaxis > Étourdissement, > Perte de poids > Xérose > Élévation enzymes hépatiques > Dysfonction ventriculaire gauche



Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
Aflibercept Zaltrap® Protéine de fusion (thérapie ciblée)	Cancer colorectal métastatique en association avec le fluorouracil, le leucovorin et l'irinotécan	Administration IV sur 1 heure aux 2 semaines (L'aflibercept est administré avant le FOLFIRI) (non irritant) Surveiller TA et protéinurie Augmentation de la glycémie : surveiller patients diabétiques Surveiller RIN si warfarine	<ul style="list-style-type: none"> > Hypertension, > Évènements thromboemboliques artériels, > Protéinurie, > Perforation abdominale, > Diminution de la cicatrisation (délais à respecter pour chirurgie (4 semaines) > Saignements > Diarrhée > Mucosite > Nausées/vomissement (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)




Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
Alemtuzumab Campath® Anticorps monoclonal Thérapie ciblée	Leucémie lymphoïde chronique	Administration IV ou S/C  (non irritant) Réaction allergique ou d'hypersensibilité lors de l'administration Prophylaxie anti-infectieuse requise Surveillance CMV et HSV	> Myélosuppression <ul style="list-style-type: none"> ○ Lymphopénie profonde (ad 1 an) ○ Neutropénie (entre semaines 4 et 8) ○ Thrombocytopénie (entre semaines 2 et 4) ○ Anémie (produits sanguins irradiés) > Réaction à l'administration : fièvre, frissons, hypotension, etc. > Nausées/vomissements (potentiel émétisant minimal) > Rash > Induration au site d'injection (s/c)



Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
Amsacrine AMSA® Chimiothérapie	Leucémie myéloïde aiguë	Administration IV (Vésicant) 	<ul style="list-style-type: none"> > Myélosuppression > Nausées/vomissements (potentiel émétisant élevé) > Diarrhée > Toxicité cardiaque > Coloration orange de l'urine
Anastrozole Arimidex® Thérapie anti hormonale	Cancer du sein hormono-dépendant (femme ménopausée)	Administration PO  Patiente devrait prendre supplément de calcium et vitamine D. Surveillance de la densité minérale osseuse.	<ul style="list-style-type: none"> > Bouffées de chaleur > Élévation des lipides > Évènements thromboemboliques > Céphalée > Asthénie > Arthralgies > Sécheresse vaginale > Œdème périphérique > Ostéoporose




Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéé médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
Arsenic, trioxyde d' Trisenox® Chimiothérapie	Leucémie aiguë promyélocytaire (LMA M3)	Administration IV (non irritant)  Surveiller étroitement électrolytes et ECG	<ul style="list-style-type: none"> > Nausées et vomissements (potentiel émétisant modéré) > Toux > Fatigue > Pyrexie > Céphalées > Tachycardie > Diarrhée, constipation > Hypokaliémie, Hypomagnésémie > Hyperglycémie > Hyperleucocytose > Douleurs abdominales > Œdème > Élévation transitoire des transaminases > Arthralgies, myalgies > Douleurs osseuses > Prurit > Allongement de l'onde QT, bloc auriculo-ventriculaire > Neuropathie périphérique




Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
AzaCITIDine Vidaza® Chimiothérapie	Syndrome myélodysplasique (SMD)	Administration sous-cutanée  (non irritant) L'administration IV n'est pas indiquée au Canada	> Myélosuppression > Réaction au point d'injection > Nausées et vomissements (potentiel émétisant modéré) > Constipation > Fatigue > Pyrexie > Mucosite > Arthralgie/myalgie
Axitinib Inlyta® Thérapie ciblée	Carcinome rénal	Administration PO environ aux 12 heures avec ou sans nourriture	> Hypertension > Syndrome mains/pieds > Réactions cutanées > Complication de la cicatrisation > Évènements thromboemboliques > Protéinurie > Nausées et vomissements (Potentiel émétisant faible)



Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
Bévacizumab Avastin® Anticorps monoclonal Thérapie ciblée	Cancer colorectal métastatique Cancer du poumon non à petites cellules Gliome malin	Administration IV (non irritant) Surveiller TA et protéinurie Augmentation de la glycémie : surveiller patients diabétiques Surveiller RNI si warfarine	> Complication de la cicatrisation (délais à respecter pour chirurgie) > Perforations gastro-intestinales > Hypertension > Événements thromboemboliques (veineux ou artériels) > Protéinurie > Débalancement des électrolytes (K, P) > Augmentation de la glycémie > Nausées et vomissements (Potentiel émétisant minimal)
Bicalutamide Casodex® Thérapie anti hormonale	Cancer de la prostate	Administration PO  Encourager la prise de suppléments de calcium et vitamine D.	> Bouffées de chaleur > Asthénie > Gynécomastie > Douleurs aux seins > Anomalies de la fonction hépatique




Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
Bléomycine Blénoxane® Chimiothérapie	Cancer des testicules Lymphome Cancer tête et cou Sarcome	Administration IV (non irritant)  Surveiller signes et symptômes de toxicité pulmonaire Dose cumulative maximale à vie	> Myélosuppression > Réaction d'hypersensibilité : hypotension, fièvre, frisson > Toxicité dermatologique : alopecie, mucosite, hyperpigmentation, etc. > Toxicité pulmonaire : fibrose pulmonaire, œdème pulmonaire > Nausées et vomissements légers (potentiel émétique minimal)
Bortézomib Velcade® Thérapie ciblée	Myélome multiple Lymphome non hodgkinien	Administration IV ou S/C (non irritant)  Les doses doivent être espacées d'au moins 72 heures	> Myélosuppression (surtout thrombocytopénie) > Neuropathie périphérique +++ (semble moins importante avec s/c) > Asthénie > Nausées et vomissements (potentiel émétique faible) > Hypotension orthostatique > Diarrhée > Diminution de l'appétit



Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
Bosutinib Bosulif® Thérapie ciblée	Leucémie myéloïde chronique	Administration PO avec les repas  monographie Protéger la peau du soleil avec une crème contenant un facteur de protection solaire de ≥ 30	<ul style="list-style-type: none"> > Diarrhée (80% tous grades) > Nausées /Vomissements > Thrombopénie (29% tous grades; 20,5% de grades 3-4) > Éruptions cutanées (27% tous grades; 6% de grades 3-4) > Augmentation des taux d'AST et d'ALT Plus sévères : <ul style="list-style-type: none"> > Allongement de l'intervalle QTc, toxicité cardiaque (fibrillation auriculaire, insuffisance cardiaque congestive,...), rétention hydrique (épanchement péricardique, épanchement pleural,...), pancréatite.
Brentuximab Adcetris® Anticorps monoclonal	Lymphome non hodgkinien	Administration IV (non irritant)	<ul style="list-style-type: none"> > Myélosuppression > Nausées/vomissements (potentiel faible) > Diarrhée > Neuropathie sensorielle périphérique > Fatigue



Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
Cabazitaxel Jevtana® Chimiothérapie	Cancer de la prostate métastatique	Administration IV (non irritant)  Prémédication obligatoire (antihistaminique, corticostéroïde et antagoniste des récepteurs H ₂)	> Myélosuppression > Fatigue, asthénie > Diarrhée > Neuropathie périphérique > Dorsalgies, arthralgies > Nausées et vomissements (potentiel émétique faible) > Réaction d'hypersensibilité
Capécitabine Xeloda® Chimiothérapie	Cancer colorectal Cancer du sein	Administration PO BID  Prendre dans les 30 minutes suivant la fin du repas Journal de bord	> Érythème palmo-plantaire > Diarrhée > Mucosite > Nausées et vomissements (potentiel émétique faible) > Myélosuppression




Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considé­ré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
CARBOplatine Paraplatin® Chimiothérapie	Cancer ovarien Cancer pulmonaire	Administration IV (irritant) 	> Myélosuppression > Nausées et vomissements (potentiel émétique modéré- nausées retardées) > Alopécie partielle > Néphrotoxicité possible > Ototoxicité > Réaction d'hypersensibilité souvent reliée à l'administration de plus de 6 cycles de traitement
Carmustine BiCNU® Gliadel® Chimiothérapie	Tumeurs cérébrales Lymphomes Mélanomes	Administration IV (vésicant)  Implants dans la cavité de résection (gliome malin, glioblastome (Gliadel®)) Favoriser l'hydratation	> Myélosuppression > Nausées et vomissements (potentiel émétique élevé) > Mucosite > Fibrose pulmonaire > Toxicité hépatique




Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
Cétuximab Erbix® Anticorps monoclonal Thérapie ciblée	Cancer colorectal Cancer tête et cou	Administration IV (non irritant) Prémédication avec antihistamine (+/- corticostéroïde) Favoriser hydratation de la peau Protéger la peau du soleil avec une crème contenant un facteur de protection solaire de ≥ 30	> Réactions cutanées (rash, sécheresse, prurit) > Diarrhée > Réactions liées à l'administration > Asthénie > Nausées et vomissements (potentiel émétique minimal)
Chlorambucil Leukeran® Chimiothérapie	Leucémie lymphoïde chronique Lymphomes	Administration PO  (comprimés de 2 mg) Favoriser l'hydratation Administrer à jeun de préférence Les comprimés se conservent au frigo	> Myélosuppression > Nausées et vomissements légers (potentiel émétique minimal à doses standards) > Neuropathie > Hépatotoxicité > Toxicité pulmonaire




Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
CISplatine Platinol® Chimiothérapie	Cancer du poumon Cancer du col Cancer de l'œsophage et estomac Cancer tête et cou Mésothéliome Cancer des testicules Cancer des ovaires Cancer de la vessie	Administration IV (Irritant)  Favoriser l'hydratation	> Myélosuppression modérée > Nausées et vomissements (potentiel émétisant modéré <math>< 50\text{mg/m}^2</math> à élevé $\geq 50\text{mg/m}^2</math>) (souvent retardés) > Toxicité rénale > Ototoxicité : tinnitus, diminution de l'audition, etc. > Débalancement électrolytique (Mg, Ca, etc.) > Neurotoxicité périphérique $
Cladribine Leustatin® Chimiothérapie	Leucémie à tricholeucocytes	Administration IV (Non Irritant)  Peut s'administrer à domicile (via pompe électronique)	> Myélosuppression > Éruptions cutanées > Fièvre > Fatigue > Maux de tête > Anomalie de la fonction hépatique > Néphrotoxicité > Neurotoxicité > Nausées et vomissements (potentiel émétisant minimal)



Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
Clofarabine Clolar® Chimiothérapie	Leucémie aigüe lymphoblastique chez les patients pédiatriques	Administration IV (non irritant) 	<ul style="list-style-type: none"> > Myélosuppression > Nausées, vomissements (potentiel émetisant modéré) > Diarrhée > Frissons, pyrexie > Fatigue > Céphalée > Prurit > Érythème > Hypotension > Anorexie > Douleurs abdominales > Douleurs aux extrémités
Crizotinib Xalkori® Thérapie ciblée	Cancer du poumon non à petites cellules (mutation ALK)	Administration PO 2 fois par jour avec ou sans nourriture Favoriser hydratation de la peau Protéger la peau du soleil avec une crème contenant un facteur de protection solaire de ≥ 30	<ul style="list-style-type: none"> > Problèmes oculaires (vision) transitoires > Modification du goût > Augmentation des enzymes hépatiques > Pneumonite > Douleur osseuses/musculaires > Éruptions cutanées



Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
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	> Myélosuppression > Nausées et vomissements (potentiel émétisant modéré <math><1,5\text{g}/\text{m}^2</math> à élevé $\geq 1,5\text{g}/\text{m}^2</math>) > Cystite hémorragique > Alopécie partielle ou totale > Aménorrhée > Goût métallique > Congestion nasale (administration IV) $
Cyprotérone Androcur® Thérapie anti hormonale	Cancer de la prostate	Administration PO ou IM (forme dépôt) Comprimés doivent être pris après un repas La forme dépôt s'administre aux 2 semaines Éviter l'alcool Surveiller plus étroitement la glycémie chez patient diabétique Encourager la prise de suppléments de calcium et vitamine D.	> Faiblesse, fatigue > Maux de tête > Œdème > Gynécomastie et sensibilité des seins > Anomalie de la fonction hépatique > Diminution de la libido > Événements thromboemboliques > Hyperglycémie



Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
Dacarbazine DTIC 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	> Myélosuppression > Nausées et vomissements (potentiel émétisant élevé) > Anomalie de la fonction hépatique > Photosensibilité > Hypotension > Fièvre > Myalgie > Syndrome pseudo grippal
DACTINomycine Actinomycine® Cosmegen® Chimiothérapie	Sarcome de Ewing Rhabdomyo-sarcome Tumeur de Wilm	Administration IV (Vésicant) 	> Myélosuppression > Nausées et vomissements (potentiel émétisant élevé) > Mucosite > Alopécie > Diarrhée > Hépatotoxicité




Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
Dasatinib Sprycel® Thérapie ciblée	Leucémie myéloïde chronique	Administration PO  Protéger la peau du soleil avec une crème contenant un facteur de protection solaire de ≥ 30	<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 > Douleurs musculo-squelettiques et abdominales
DAUNOrubicine Cerubicine® Chimiothérapie	Leucémies Sarcomes de Ewing Lymphomes Cancer de la prostate	Administration IV (Vésicant) 	<ul style="list-style-type: none"> > Myélosuppression > Nausées et vomissements (potentiel émétisant modéré) > Mucosite > Coloration rouge de l'urine > Alopécie > Anomalie de la fonction hépatique > Cardiotoxicité > Neuropathie




Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
Degarelix Firmagon® Thérapie de manipulation hormonale	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. Surveiller plus étroitement la glycémie chez patient diabétique	<ul style="list-style-type: none"> > Bouffées de chaleur > Réactions au site d'injection > Céphalées > Douleurs musculaires > Gynécomastie > Fatigue > Baisse de libido > Rash > Syndrome pseudo grippal
DOCÉtaxel Taxotère® Chimiothérapie	Cancer du sein Cancer du poumon Cancer de l'ovaire Cancer de la prostate Cancer tête et cou	Administration IV (vésicant)  Pré-médication avec corticostéroïdes pour atténuer risques de rétention liquidienne et de réactions d'hypersensibilité <u>Idéalement, il est recommandé</u> : dexaméthasone 8mg po BID à débuter 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 et vomissements (potentiel émétisant faible)




Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
DOXOrubicine Adriamycin® Chimiothérapie	Cancer du sein Carcinome de la vessie Carcinome endocrinien Cancer gastrique Cancer tête et cou Cancer poumon Lymphomes Leucémies Sarcomes	Administration IV(Vésicant)  Dose cumulative maximale à vie	> Myélosuppression > Nausées et vomissements (potentiel émétisant modéré- si associé avec cyclophosphamide : hautement émétisant) > Mucosite > Coloration rouge de l'urine > Alopécie totale > Cardiotoxicité (dose cumulative à vie)
Doxorubicine Liposomale pegylée Caelyx® Myocet® Chimiothérapie	Cancer du sein Cancer de l'ovaire Sarcome de Kaposi	Administration IV (Irritant) 	> Myélosuppression > Mucosite > Coloration rouge de l'urine > Réactions cutanées : érythème palmo-plantaire, rash, etc. > Cardiotoxicité (moindre que Doxorubicine seule) > Alopécie > Asthénie > Nausées et vomissements (potentiel émétisant faible)



Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considé­ré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
Enzalutamide Xtandi® Inhibiteur des récepteurs des androgènes – thérapie anti hormonale	Cancer de la prostate métastatique	Administration PO avec ou sans nourriture. Les patients qui reçoivent un analogue de la GnRH devraient continuer à le recevoir durant leur traitement avec l'enzalutamide. Une prise de la pression artérielle doit être faite au départ et régulièrement durant le traitement. Encourager la prise de suppléments de calcium et vitamine D (à moins d'hypercalcémie)	<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
Eribuline Halaven® Chimiothérapie	Cancer du sein métastatique	Administration IV (non irritant)  Selon monographie	<ul style="list-style-type: none"> • Myélosuppression • Asthénie/fatigue • Alopécie • Neuropathie périphérique • Nausées et vomissements (potentiel émétisant modéré) • Constipation




Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considé­ré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive- jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
Erlotinib Tarceva® Thérapie ciblée	Cancer du poumon	Administration PO. Prendre de préférence à jeun Favoriser hydratation de la peau Protéger la peau du soleil avec une crème contenant un facteur de protection solaire de ≥ 30	<ul style="list-style-type: none"> • Réactions cutanées : rash, prurit, érythème, etc. • Diarrhée • Fatigue • Toxicité pulmonaire (rare) • Problèmes oculaires : conjonctivite, kératoconjonctivite • Nausées et vomissements (potentiel émétisant modéré)
Estramustine Emcyt® Chimiothérapie	Cancer de la prostate	Administration PO  Les comprimés doivent être pris à jeun avec un verre d'eau Espacer avec produits laitiers, suppléments de calcium ou antiacides contenant calcium Garder les médicaments au frigo	<ul style="list-style-type: none"> > Myélosuppression > Nausées et vomissements (potentiel émétisant modéré) > Diarrhée > Rash > Gynécomastie et sensibilité des seins > Événements thromboemboliques > Œdème- rétention liquidienne > Augmentation des transaminases




Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
Étoposide Vepesid® Chimiothérapie	Cancer testiculaire Cancer du poumon Lymphome	Administration IV (irritant) et PO 	> Myélosuppression > Hypotension surtout lors de l'administration IV > Alopécie partielle > Nausées et vomissements (potentiel émétique faible) > Altération du goût > Mucosite > Rash, prurit, urticaire
Évérolimus Afinitor® Thérapie ciblée	Cancer du rein Cancer neuroendocrine Cancer du sein	Administration PO  Appliquer une crème hydratante sur la peau régulièrement Protéger la peau du soleil avec une crème contenant un facteur de protection solaire de ≥ 30	> Myélosuppression > Mucosite/stomatite > Hypercholestérolémie, hyperlipidémie, hypertriglycémie > Diarrhée > Pneumopathie non infectieuse > Nausées/vomissements (potentiel émétique faible)




Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
Exémestane Aromasin® Thérapie anti hormonale	Cancer du sein hormono-dépendant	Administration PO  Patiente devrait prendre suppléments de calcium et vitamine D. Surveillance de la densité minérale osseuse	> Bouffées de chaleur > Élévation des lipides > Événements thromboemboliques > Céphalées > Œdème > Asthénie, Arthralgie > Insomnie > Ostéoporose
Fludarabine Fludara® Chimiothérapie	Leucémie lymphoïde chronique Lymphome de bas grade	Administration IV (non Irritant) ou PO 	> Myélosuppression > Nausées et vomissements (IV : potentiel émétisant minimal, PO : potentiel émétisant faible) > Mucosite > Fièvre > Toxicités pulmonaires > Toxicités neurologiques : confusion, agitation, etc.



Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
Fluorouracil 5-FU, Adrucil® 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 de ≥ 30	> Myélosuppression > Mucosite > Diarrhée > Alopécie partielle > Photosensibilité > Réactions cutanées (sécheresse, érythème palmo-plantaire,..) > Larmolement > Nausées/vomissements (potentiel émetisant faible)
Flutamide Euflex® Thérapie anti hormonale	Cancer de la prostate	Administration PO  Les comprimés doivent être pris à jeun. Encourager la prise de suppléments de calcium et vitamine D.	> Œdème > Événements thromboemboliques > Gynécomastie > Bouffées de chaleur




Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
Fulvestrant Faslodex® Thérapie anti hormonale	Cancer du sein hormono-dépendant	Administration IM dans la fesse (volume de l'injection = 5ml) 	<ul style="list-style-type: none"> > Bouffées de chaleur > Événements thromboemboliques > Céphalées > Réactions au site d'injection > Douleurs osseuses > Fatigue > Saignements vaginaux
Géfitinib Iressa® Thérapie ciblée	Cancer du poumon	Administration PO Favoriser hydratation de la peau Protéger la peau du soleil avec une crème contenant un facteur de protection solaire	<ul style="list-style-type: none"> > Éruptions cutanées : rash, prurit, érythème, sécheresse, périonyxis. > Diarrhée > Fatigue > Augmentation AST/ALT > Nausées et vomissements (potentiel émétique minimal) > Problèmes oculaires : conjonctivite, blépharite, sécheresse oculaire, etc.




Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considé­ré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
Gemcitabine Gemzar® Chimiothérapie	Cancer du pancréas Cancer du poumon non à petites cellules Cancer de la vessie Cancer du sein	Administration IV (non irritant) 	> Myélosuppression > Anomalies de la fonction hépatique > Nausées et vomissements (potentiel émettant faible) > Rash > Fièvre > Syndrome pseudo grippal > Alopécie partielle > Œdème
Goséréline Zoladex® Thérapie de manipulation hormonale	Cancer du sein Cancer de la prostate Endométriose	Administration S/C (aux mois ou aux 3 mois (prostate))  Patient devrait prendre suppléments de calcium et vitamine D. Surveillance de la densité minérale osseuse. Surveiller plus étroitement la glycémie chez patient diabétique	> Bouffées de chaleur > Diminution de la libido > Gynécomastie > Impuissance > Sécheresse vaginale > Arthralgie, myalgie




Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
Hydroxyurée Hydrea® Chimiothérapie	Leucémie myéloïde chronique Cancer tête et cou Mélanome	Administration PO  (avec ou sans nourriture)	> Myélosuppression > Anomalie de la fonction hépatique > Nausées et vomissements (potentiel émétisant minimal) > Rash > Mucosite
IDArubicine Idamycin® Chimiothérapie	Leucémie aiguë	Administration IV (Vésicant)  Dose cumulative à vie	> Myélosuppression > Nausées et vomissements (potentiel émétisant modéré) > Alopécie partielle > Cardiotoxicité > Mucosite > Hépatotoxicité > Coloration des urines




Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
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, prendre avec boisson gazeuse (Pepsi, Coke)	> Myélosuppression > Nausées et vomissements (potentiel émétique modéré di < 10g/m ² ; hautement émétique si ≥ 10g/m ²) > Cystite hémorragique > Toxicité rénale > Alopécie > Neurotoxicité : confusion, somnolence, etc.
Imatinib Gleevec® Thérapie ciblée	Leucémie myéloïde chronique GIST LLA (chez porteurs du chromosome Philadelphie)	Administration PO  Habituellement en mangeant Protéger la peau du soleil avec une crème contenant un facteur de protection solaire de ≥ 30	> Myélosuppression > Œdème périphérique (péri-orbitale et autre) > Fatigue > Crampes musculaires > Céphalées > Réactions cutanées > Nausées et vomissements (potentiel émétique modéré) > Arthralgie, Myalgie




Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considé­ré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
Irinotécan Camptosar® Cpt-11 Chimiothérapie	Cancer colorectal métastatique	Administration IV (Irritant) 	<ul style="list-style-type: none"> > Myélosuppression > Diarrhée modérée à sévère > Alopécie partielle > Rash > Nausées et vomissements (potentiel émétique modéré) > Mucosite > Anomalie de la fonction hépatique
Lapatinib Tykerb® Thérapie ciblée	Cancer du sein métastatique exprimant Her-2neu	Administration PO 1 fois par jour à jeun Favoriser hydratation de la peau Protéger la peau du soleil avec une crème contenant un facteur de protection solaire de ≥ 30	<ul style="list-style-type: none"> > Diarrhée > Éruptions cutanées > Arthralgie > Dorsalgie > Insuffisance cardiaque > Nausées/vomissements (potentiel émétique faible)




Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
Lenalidomide Revlimid® Thérapie ciblée (immunomodulateur)	Myélome multiple Syndrome myélodysplasique	Administration PO  Tératogène : √Femme en âge de procréer et homme avec partenaire en âge de procréer : utilisation de 2 méthodes de contraception efficaces Prophylaxie de la thrombose veineuse profonde avec AAS, warfarine ou héparine de faible poids moléculaire (Lovenox®, Innohep®, Fragmin®,...) lorsque associé avec dexaméthasone Le patient et le médecin doivent être inscrits au programme REVAID (Distribution contrôlée)	> Myélosuppression > Diarrhée/constipation > Prurit > Fatigue > Crampes musculaires > Arthralgie > Œdème périphérique > Thrombose veineuse profonde > Nausées/vomissements (potentiel émettant faible)
Letrozole Fémara® Thérapie anti hormonale	Cancer du sein hormono-dépendant	Administration PO  Patiente devrait prendre suppléments de calcium et vitamine D	> Bouffées de chaleur > Élévation des lipides > Événements thromboembolique > Céphalées > Œdème périphérique > Céphalée > Ostéoporose > Myalgie/arthralgie



Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
Melphalan Alkeran® Chimiothérapie	Myélome multiple Cancer de l'ovaire	Administration IV (Irritant) ou PO  Prendre à jeun Favoriser l'hydratation	> Myélosuppression > Rash > Nausées et vomissements (IV : potentiel émettant élevé (doses ≥ 50mg/m ²), PO : potentiel émettant minimal) > Mucosite
6-Mercaptopurine Purinethol® Chimiothérapie	Leucémie aiguë Leucémie myéloïde chronique	Administration PO à jeun  Favoriser l'hydratation	> Myélosuppression > Mucosite > Anomalie de la fonction hépatique > Diarrhée > Nausées et vomissements légers (potentiel émettant minimal)




Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
Methotrexate Améthoptérine® MTX Chimiothérapie	Cancer du sein Cancer tête et cou Sarcome Leucémie Lymphome Cancer gastrique	Administration PO, IV 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	> Myélosuppression > Mucosite > Myalgie > Fatigue > Alopécie > Dermatite > Nausées et vomissements (selon doses) √ Potentiel émétisant : Élevé : IV $\geq 1\text{g/m}^2$ Modéré : IV 250mg/m^2 à $<1\text{g/m}^2$ Faible : IV 50mg/m^2 à $<250\text{mg/m}^2$ Minimal : IV $<50\text{mg/m}^2$ IV et PO > Diarrhée > Neurotoxicité (surtout avec administration IT et hautes doses) > Toxicité pulmonaire > Toxicité hépatique > Toxicité rénale
MitoMYcine Mutamycine® Chimiothérapie	Cancer de la vessie Cancer de l'anus	Administration IV (Vésicant) ou intravésicale  Encourager hydratation	> Myélosuppression > Toxicité pulmonaire > Toxicité rénale > Irritation vésicale > Hypoglycémie > Rash > Nausées et vomissements (potentiel émétisant faible) > Mucosite > Coloration de l'urine




Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
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	> Fatigue > Insuffisance surrénalienne > Étourdissement > Nausées > Rash > Somnolence > Diarrhée
MitoXANtrone Novantrone® Chimiothérapie	Leucémie Lymphome Cancer du sein	Administration IV (vésicant)  Dose cumulative maximale à vie	> Myélosuppression > Cardiotoxicité > Mucosite > Photosensibilité > Coloration bleu/vert de l'urine > Alopécie > Nausées et vomissements (potentiel émétique faible)



Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considé­ré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
Nelarabine Atriance® Chimiothérapie	Leucémie lymphoblastique aigüe à cellules T Lymphome lymphoblastique à cellules T	Administration IV (irritant) 	> Neuropathie périphérique > Somnolence, confusion > Nausées et vomissements (potentiel émétique faible) > Toux, dyspnée
Nilotinib Tasigna® Thérapie ciblée	Leucémie myéloïde chronique	Administration PO  Prendre à jeun, 2 fois par jour Protéger la peau du soleil avec une crème contenant un facteur de protection solaire de ≥ 30 Appliquer une crème hydratante sur la peau régulièrement	> Myélosuppression > Éruptions cutanées, prurit > Nausées et vomissements (potentiel émétique faible) > Fatigue > Céphalées > Constipation/diarrhée > Hypomagnésémie, hyperkaliémie, hyperglycémie > Toxicité hépatique > Pancréatite



Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
Oxaliplatine Eloxatin® Chimiothérapie	Cancer colorectal	Administration IV  (Irritant- certaines sources ont rapportés des propriétés vésicantes) Protéger les extrémités du froid	> Myélosuppression > Neurotoxicité (paresthésie des extrémités et dysesthésie laryngopharyngée accentuées par le froid) > Diarrhée/constipation > Toxicité hépatique > Nausées et vomissements (potentiel émétisant modéré) > Éclaircissement des cheveux > Mucosite
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)	> 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 et vomissements (potentiel émétisant faible)




Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
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)
Panitumumab Vectibix® Anticorps monoclonal Thérapie ciblée	Cancer colorectal	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 et vomissements (potentiel émétisant minimal) > Diarrhée/constipation > Fibrose et embolie pulmonaire




Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
Pazopanib Votrient® Thérapie ciblée	Cancer du rein Sarcome	Administration PO  À jeûn Prise de la TA de façon régulière	<ul style="list-style-type: none"> > Hypertension artérielle > Diarrhée > Nausées et vomissements (potentiel émétisant minimal) > Fatigue > Altérations de la couleur des cheveux > Anorexie > Céphalée > Hypothyroïdie > Allongement de l'onde QTc > Cicatrisation : arrêt de la médication 7 jours avant une intervention
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 ✓ Acide folique 0,4-1mg po die et ✓ Vitamine B12 1000mcg IM aux 9 semaines À débiter 1-2 semaines avant le traitement	<ul style="list-style-type: none"> > Myélosuppression > Néphrotoxicité > Fatigue > Rash > Nausées et vomissements (potentiel émétisant faible) > Mucosite > Anomalie de la fonction hépatique




Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
Procarbazine Matulane® Chimiothérapie	Cancer du cerveau (gliome) Lymphome	Administration PO  Régime faible en tyramine est recommandé (ex : particulièrement le vin rouge et le fromage) Éviter l'alcool	> Myélosuppression > Nausées et vomissements (potentiel émétisant élevé) > Mucosite > Alopécie > Dermatite > Céphalées > Étourdissements > Confusion > Insomnie, ataxie > Diarrhée > Paresthésies, neuropathies > Dysfonction hépatique > Syndrome pseudo grippal
Raltitrexed Tomudex® Chimiothérapie	Cancer colorectal	Administration IV (Non Irritant) 	> Myélosuppression > Asthénie > Mucosite > Diarrhée > Nausées et vomissements (potentiel émétisant faible) > Anomalies de la fonction hépatique




Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
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 3 semaines sur 4.  monographie • Les comprimés doivent être laissés dans leur pot d'origine avec le dessicatif • 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"> > Asthénie/fatigue > Réaction cutanée main-pied, rash > Réduction de l'appétit > Fièvre, infections > Diarrhée > Dysphonie (altération de la voix) > Hypertension > Perte de poids, douleur > Hémorragie > Hypophosphatémie > Hypocalcémie, hyponatrémie Hypokaliémie
RiTUXimab Rituxan® Anticorps monoclonal Thérapie ciblée	Lymphome non hodgkinien Leucémie lymphoïde chronique Polyarthrite rhumatoïde Granulomatose avec polyangéite (Wegener)	Administration IV (non irritant) Ne pas prendre d'antihypertenseurs le matin des traitements Dépistage du virus hépatites B et C avant de débiter	<ul style="list-style-type: none"> > Réactions liées à l'administration > Myélosuppression > Fatigue




Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
RomiDEPsine Istodax® inhibiteur des histones désacétylases	Lymphome T périphérique récidivant/réfractaire	Administration IV  Les femmes en âge de procréer doivent utiliser une contraception (autre qu'à base d'œstrogènes) pendant le traitement et jusqu'à 8 semaines après la fin du traitement. Les hommes doivent utiliser un condom avec spermicide (même si vasectomisés).	<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. Effets indésirables graves : des infections graves, y compris des cas de réactivation virale ont été rapportées (pneumonie, septicémie, cellulite, infections opportunistes..). <ul style="list-style-type: none"> > Allongement de l'intervalle QTc
Ruxolitinib Jakavi® Thérapie ciblée	Myélofibrose	Administration orale PO 2 fois par jour avec ou sans nourriture	<ul style="list-style-type: none"> > Myélosuppression (anémie, thrombocytopénie, neutropénie) > Étourdissements > Céphalées > Hausse de l'ALT et de l'AST > Hypercholestérolémie > Hypertension artérielle > Ralentissement de la fréquence cardiaque et allongement de l'onde QT



Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
SORAfénib NexAVAR® Thérapie ciblée	Cancer du rein Carcinome hépatocellulaire Cancer de la thyroïde	Administration PO  Prendre les comprimés à jeun 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 	> Réactions cutanées : rash, syndrome palmo-plantaire, etc. > Alopécie > Nausées et vomissements (potentiel émétique minimal) > Diarrhée > Myélosuppression > Arthralgie > Fatigue > Hypertension > Neuropathie périphérique
Streptozocine Zanosar® Chimiothérapie	Cancer du pancréas (îlots de Langerhans) Cancer du côlon	Administration IV (Vésicant)  Favoriser l'hydratation	> Toxicité rénale > Nausées et vomissements (potentiel émétique élevé) > Anomalies de la fonction hépatique > Myélosuppression > Hypoglycémie/hyperglycémie (intolérance au glucose) > Léthargie



Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéé médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
SUNItinib Sutent® Thérapie ciblée	GIST Cancer du rein	Administration PO  Prise de la TA de façon régulière Protéger la peau du soleil avec une crème contenant un facteur de protection solaire de ≥ 30	> Hypertension > Décoloration des cheveux > Réactions cutanées : changement au niveau des ongles, rash, sécheresse, coloration jaunâtre de la peau syndrome palmo-plantaire, etc. > Myélosuppression > Fatigue > Hypothyroïdie > Mucosite > Nausées et vomissements (potentiel émétisant faible) > Myalgies/arthralgies
Tamoxifène Nolvadex® Thérapie anti hormonale	Cancer du sein hormono-dépendant	Administration PO 	> Bouffées de chaleur > Céphalée > Arthralgie, Myalgie > Saignements vaginaux, irrégularité du cycle menstruel > Évènements thromboemboliques > Rétention hydrosodée




Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
Témzolomide Temodal® Chimiothérapie	Glioblastome Astrocytome Mélanome	Administration PO  Habituellement administrer 5 jours consécutifs aux 28 jours ou die durant la radiothérapie	> Myélosuppression > Fatigue, céphalées > Nausées et vomissements (potentiel émétant modéré) > Paresthésies
Temsirolimus Torisel® Thérapie ciblée	Cancer du rein	Administration IV (non irritant) 	> Myélosuppression > Rash, prurit > Hypertension > Nausées et vomissements (potentiel émétant minimal) > Diarrhée > Dysgueusie, mucosite > Arthralgie > Fatigue > Désordres électrolytiques > Hyperglycémie > Hyperlipidémie > Œdème



Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
Téniposide Vumon® VM-26 Chimiothérapie	Leucémies Lymphomes Neuroblastomes	Administration IV (Irritant) 	> Myélosuppression > Hypotension > Nausées et vomissements (potentiel émétisant faible) > Mucosite > Diarrhée > Rash, prurit, urticaire, alopecie > Paresthésies
Thalidomide Thalomid® Thérapie ciblée	Myélome multiple Syndromes myéloprolifératifs	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Administration PO au coucher (préférentiellement)  ▪ Tératogène : <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, test de grossesse aux mois ▪ Prophylaxie de la thrombose veineuse profonde avec AAS, warfarine ou héparine de faible poids moléculaire (Lovenox®, Innohep®, Fragmin®,...) lorsque associé avec dexaméthasone ▪ Protéger la peau du soleil avec une crème contenant un facteur de protection solaire de ≥ 30 ▪ Le patient et le médecin doivent être inscrits au programme REVAID (distribution contrôlée) 	> Somnolence, fatigue, étourdissements > Réactions cutanées : sécheresse, prurit, rash > Constipation > Neuropathie périphérique > Thrombose veineuse profonde > Nausées légères et vomissements (potentiel émétisant minimal)




Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
Thioguanine Lanvis® Chimiothérapie	Leucémies	Administration PO  Préférentiellement à jeun Favoriser hydratation	> Myélosuppression > Nausées et vomissements (potentiel émettant minimal) > Mucosite > Diarrhée > Anomalie de la fonction hépatique
Topotécan Hycamtin® Chimiothérapie	Cancer du poumon à petites cellules Cancer de l'ovaire	Administration IV (Irritant) 	> Myélosuppression > Nausées et vomissements (potentiel émettant faible) > Céphalée, asthénie > Alopécie > Rash > Mucosite > Douleur abdominale




Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
Trabectédine Yondelis® Chimiothérapie	Cancer des ovaires	Administration IV (vésicant)  Prémédication avec corticostéroïde (ex : dexaméthasone 20mg IV pré)	<ul style="list-style-type: none"> > Myélosuppression > Anorexie > Céphalée > Nausées et vomissements (potentiel émétisant modéré) > Hépatotoxicité > Fatigue
Trametinib Mekinist® Thérapie ciblée	Mélanome métastatique	Administration PO une fois par jour	<ul style="list-style-type: none"> > Rash > Diarrhée > Fatigue > Œdème périphérique > Nausées > Dermatite

Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
Trastuzumab Herceptin® Anticorps monoclonal Thérapie ciblée	Cancer du sein exprimant Her-2neu Cancer gastrique Her-2 positif	Administration IV (non irritant) Écho cardiaque aux 3 mois (surtout dans les traitements adjuvants)	> Réaction liée à l'administration > Toxicité cardiaque > Myalgie/arthralgie > Céphalée > Nausées et vomissements (potentiel émétisant faible)
Trastuzumab Entamsine Kadcyla® Chimiothérapie-Thérapie ciblée	Cancer du sein métastatique, HER-2 positif	Administration IV (irritant)  (conjugué formé du trastuzumab et l'agent cytotoxique DM1) Nécessaire d'utiliser un filtre de 0.2 (n'adsorbant pas les protéines) ou 0.22 microns lors de l'administration. Incompatible avec Dextrose.	> Thrombopénie (32%), nausées (43%), > Constipation (27%), > Vomissements (21%), > Diarrhée (21%), > Fatigue (46%), > Pyrexie (24%), > Hausse des transaminases (29%), > Douleur musculosquelettique (41%), > Céphalées (29%), > Neuropathie périphérique (23%), > Épistaxis (25%), > Toux (21%), > Hémorragie (37%).

Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
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 et vomissements > Douleurs osseuses > Anomalie de la fonction hépatique > Myalgie > Céphalée > Syndrome de différenciation (ATRA syndrome) : œdème, dyspnée, fièvre, augmentation du poids, diminution de la TA
Vandetanib Caprelsa® Thérapie ciblée	Cancer médullaire de la thyroïde	Administration orale une fois par jour avec ou sans nourriture  monographie Très photosensibilisant Protéger la peau du soleil avec une crème contenant un facteur de protection solaire de ≥ 30 et ce, ad 4 mois suivant l'arrêt du traitement. Programme particulier de distribution Méthode contraceptive ad 3 mois suivant l'arrêt chez la femme, et ad 2 mois suivant l'arrêt chez l'homme	<ul style="list-style-type: none"> > Diarrhée > Troubles cutanés (éruptions, sécheresse, prurit, dermatite, photosensibilité) > Hypertension artérielle > Fatigue > Céphalées > Nausées > Douleurs abdominales > Hypocalcémie, hypoglycémie

Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
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 de ≥ 30 Surveiller la TA régulièrement	> Carcinome à cellules épidermiques cutanées, papillome > Problèmes oculaires (vision brouillée, douleur, changement a/n vision, ...) > Photosensibilité > RASH, sécheresse de la peau > Douleurs articulaires et musculaires > Nausées/vomissements (potentiel émétisant modéré) > Allongement de l'onde QTc
VinBLAStine Velbe® Chimiothérapie	Lymphome Sarcome Cancer du sein Cancer des testicules Cancer du poumon	Administration IV (Vésicant)  Prévoir un traitement contre la constipation avec Docusate et un laxatif stimulant (ex : Senokot, Bisacodyl, etc.)	> Myélosuppression > Neuropathies périphériques, paresthésies > Nausées et vomissements (potentiel émétisant minimal) > Constipation > SIADH > Mucosite

Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
VinCRISTine Oncovin® Chimiothérapie	Leucémie Lymphome Cancer du poumon Sarcome	Administration IV (Vésicant)  Prévoir un traitement contre la constipation avec Docusate et un laxatifs stimulant (ex : Senokot, Bisacodyl, etc.)	> Myélosuppression > Neuropathies périphériques, paresthésies SIADH > Constipation > Nausées et vomissements (potentiel émétisant minimal) > Mucosite
Vinorelbine Navelbine® Chimiothérapie	Cancer du poumon non à petites cellules Cancer du sein	Administration IV (Vésicant)  Prévoir un traitement contre la constipation avec Docusate et un laxatifs stimulant (ex : Senokot, Bisacodyl, etc.)	> Myélosuppression > Constipation > Neuropathies périphériques, paresthésies > Nausées et vomissements (potentiel émétisant minimal) > Myalgie > Douleur au site de la lésion tumorale > Mucosite

Nom générique Nom commercial	Indications* * Autres utilisations possibles.	Surveillance et particularités  Médicament DANGER* *Considéré médicament dangereux Adapté de la liste publiée du NIOSH 2012 ou monographie (liste non exhaustive-jugement clinique s'impose) NIOSH : National Institute for Occupational Safety and Health (USA) (Voir annexe 1 : Manipulation des médicaments dangereux)	Effets indésirables les plus courants (liste non exhaustive)
Vismodegib Erivedge®	Carcinome basocellulaire métastatique	Administration PO une fois par jour avec ou sans aliment  monographie Programme de distribution contrôlé (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.	> Spasmes musculaires > Alopécie > Dysgueusie > Perte de poids > Fatigue > Nausées > Diarrhée > Perte d'appétit > Constipation
Vorinostat Zolinza® Thérapie ciblée	Lymphome cutané à cellules T	Administration PO  Surveiller la glycémie particulièrement chez patient diabétique	> Myélosuppression > Nausées et vomissements (potentiel émétisant faible 10-30 %) > Hyperglycémie > Fatigue > Dysgueusie > Diarrhée > Diminution de l'appétit > Thromboembolie > Allongement de l'onde QTc

Voie d'administration	Vêtements de protection individuelle pour l'administration
Intraveineuse Intramusculaire Sous-cutanée Intrathécale	> Gants et blouse > Si risque d'éclaboussure : masque avec visière
Orale	> Gants > Si comprimé écrasé ou ouverture d'une capsule : + blouse et masque N95/N100 (particule dans l'air) > Si liquide : + blouse > Si risque d'éclaboussure : + masque avec visière
Intravésicale	> Gants, blouse et masque avec visière
Topique (crème, onguent)	> Gants (2 paires) et blouse
Référence : Guide de prévention : Manipulation sécuritaire des médicaments dangereux, ASTSASS. 2008.	

Gants : Non poudrés, faits de latex, nitrile, polyuréthane ou néoprène , conformes à la norme D-6978-05 de l'ASTM

Blouse : Jetable, sans particule, peu perméable, à manches longues avec poignets ajustés et attaches au dos. Les blouses de polypropylène recouvertes de polyéthylène ou de vinyle sont recommandées.

ANNEXE 2 Liste des médicaments

Ordre alphabétique (générique rouge, commercial noir)	Nom générique ou commercial associé
5-FU	Fluorouracil
Abiratérone	Zytiga
Abraxane	Paclitaxel lié à l'Albumine
Actinomycine	DACTINomycine
Adriamycine	DOXOrubicine
Afatinib	Giotrif
Afinitor	Everolimus
Aflibercept	Zaltrap
Aldesleukine	Proleukin
Alemtuzumab	Campath
Alimta	PEMEtrexed
Alkeran	Melphalan
Amethoptérine	Methotrexate
AMSA	Amsacrine
Amsacrine	AMSA
Anandron	Nilutamide
Anastrozole	Arimidex
Androcur	Cyprotérone
Ara-C	Cytarabine
Arimidex	Anastrozole
Aromasin	Exemestane
Arzerra	Ofatumumab

Asparaginase	Kidrolase
Atriance	Nelarabine
Avastin	Bevacizumab
AzaCITIDine	Vidaza
Axitinib	Inlyta
Bacille Calmette Guérin	Oncotice, ImmuCyst
Bendamustine	Treanda
Bevacizumab	Avastin
Bicalutamide	Casodex
BiCNU	Carmustine
Blenoxane	Bléomycine
Bléomycine	Blenoxane
Bortézomib	Velcade
Brentuximab	Adcetris
Busérelíne	Supréfact
Busulfan	Myleran
Cabazitaxel	Jevtana
Caelyx	Doxorubicine, liposomes peguylés
Campath	Alemtuzumab
Camptosar	Irinotecan
Capécitabine	Xeloda
Caprelsa	Vandetanib
CARBOplatine	Paraplatin
Carmustine	BiCNU
Casodex	Bicalutamide
CeeNU	Lomustine
Cerubicine	DAUNOrubicine
Cétuximab	Erbitux

Chlorambucil	Leukeran
CISplatin	Platinol
Cladribine	Leustatin
Clofarabine	Clolar
Clolar	Clofarabine
Cosmegen	DACTINomycine
Crizotinib	Xalkori
Cyclophosphamide	Procytox, Cytosan
Cyprotérone	Androcur
Cytarabine	Cytosar, Ara-C
Cytarabine liposomale	DepoCyt
Cytosar	Cytarabine
Cytosan	Cyclophosphamide
Dabrafenib	Tafinlar
Dacarbazine	DTIC
DACTINomycine	Actinomycine, Cosmegen
Dasatinib	Sprycel
DAUNOrubicine	Cerubicine
Degarelix	Firmagon
DOCEtaxel	Taxotère
DOXOrubicine	Adriamycine
Doxorubicine liposomes peguylés	Caelyx, Myocet
DTIC	Dacarbazine
Éculizumab	Soliris
Efudex	Fluorouracile
Eligard	Leuprolide
Eloxatin	Oxaliplatine
Emcyt	Estramustine

Enzalutamide	Xtandi
Epirubicine	Pharmorubicine
Erbix	Cétuximab
Erlotinib	Tarceva
Eribuline	Halaven
Estramustine	Emcyt
Etoposide	Vepesid
Euflex	Flutamide
Exémestane	Aromasin
Everolimus	Afinitor
Faslodex	Fulvestrant
Femara	Letrozole
Firmagon	Degarelix
Fludara	Fludarabine
Fludarabine	Fludara
Fluorouracil	5-FU, Adrucil, Efudex
Flutamide	Euflex
Fulvestrant	Faslodex
Géfitinib	Iressa
Gemcitabine	Gemzar
Gemtuzumab	Mylotarg
Gemzar	Gemcitabine
Giotrif	Afatinib
Gleevec	Imatinib
Gosereline	Zoladex
Halaven	Eribuline
Herceptin	Trastuzumab
Hycamtin	Topotecan

Hydréa	Hydroxyurée
Hydroxyurée	Hydréa
Ibritumomab Y 90	Zevalin
Idamycin	IDArubicine
IDArubicine	Idamycin
Ifex	Ifosfamide
Ifosfamide	Ifex
Imatinib	Gleevec
ImmuCyst	Bacille Calmette Guérin
Interféron alfa 2b	Intron
Intron	Interféron alpha 2b
Ipilimumab	Yervoy
Iressa	Géfitinib
Irinotecan	Camptosar
Istodax	RomiDEPsine
Jakavi	Ruxolitinib
Jevtana	Cabazitaxel
Kadcyla	Trastuzumab-Emtansine
Kidrolase	Asparaginase
Lanvis	Thioguanine
Lapatinib	Tykerb
Lenalidomide	Revlimid
Letrozole	Femara
Leukeran	Chlorambucil
Leuprolide	Lupron, Eligard
Leustatin	Cladribine
Lomustine	CeeNU, CCNU
Lupron	Leuprolide

Lysodren	Mitotane
Matulane	Procarbazine
Mechloréthamine	Mustargen
Megace	Megestrol
Megestrol	Megace
Melphalan	Alkeran
6-Mercaptopurine	Purinethol
Methotrexate	Amethoptérine
MitoMYcine	Mutamycine
Mitotane	Lysodren
MitoXANtrone	Novantrone
Mustargen	Mechloréthamine
Mutamycine	MitoMYcine
Myleran	Busulfan
Mylotard	Gemtuzumab
Myocet	Doxorubicine liposomes peguylés
Natulan	Procarbazine
Navelbine	Vinorelbine
Nelarabine	Atriance
NexAVAR	Sorefenib
Nilotinib	Tasigna
Nilutamide	Anandron
Nolvadex	Tamoxifène
Novantrone	MitoXANtrone
Ofatumumab	Arzerra
Oncotice	Bacille Calmette Guérin
Oncovin	VinCRISTine
Oxaliplatine	Eloxatin

PACLitaxel	Taxol
Paclitaxel lié à l'Albumine	Abraxane
Panitumumab	Vectibix
Paraplatin	CARBOplatine
Pazopanib	Votrient
PEMEtrexed	Alimta
Perjeta	Pertuzumab
Pertuzumab	Perjeta
Pharmorubicine	Epirubicine
Platinol	CISplatine
Pomalidomide	Pomalyst
Pomalyst	Pomalidomide
Procarbazine	Natulan, Matulane
Procytox	Cyclophosphamide
Proleukin	Aldesleukine
Purinethol	6-mercaptopurine
Raltitrexed	Tomudex
Régorafénib	Stivarga
Revlimid	Lenalidomide
Rituxan	RiTUXimab
Rituximab	Rituxan
RomiDEPsine	Istodax
Ruxolitinib	Jakavi
Soliris	Éculizumab
Sorafénib	NexAVAR
Stivarga	Régorafénib
Streptozocine	Zanosar
SUNItinib	Sutent

Sutent	SUNItinib
Tamoxifène	Nolvadex
Tarceva	Erlotinib
Tasigna	Nilotinib
Taxol	PACLitaxel
Taxotère	DOCEtaxel
Témodal	Temozolomide
Temozolomide	Témodal
Temsirolimus	Torisel
Teniposide	Vumon
Thalidomide	Thalomid
Thalomid	Thalidomide
Thioguanine	Lanvis
Thiotepa	Thiotepa
Tomudex	Raltitrexed
Topotecan	Hycamtin
Torisel	Temsirolimus
Trabectédine	Yondelis
Trametinib	Mekinist
Trastuzumab	Herceptin
Trastuzumab-Emtansine	Kadcyla
Treanda	Bendamustine
Tretinoïne	Vesanoïd
Trioxyde d'arsenic	Trisenox
Tykerb	Lapatinib
Sprycel	Dasatinib
Supréfact	Busérelène
Xeloda	Capécitabine

Xtandi	Enzalutamide
Vandetanib	Caprelsa
Vectibix	Panitumumab
Velbe	VinBLAStine
Velcade	Bortézomib
Vepesid	Etoposide
Vemurafénib	Zelboraf
Vesanoïd	Tretinoïne
Vidaza	AzaCITIDine
VinBLAStine	Velbe
VinCRISStine	Oncovin
Vinorelbine	Navelbine
Vismodegib	Erivedge
Vorinostat	Zolinza
Votrient	Pazopanib
Vumon	Teniposide
Yervoy	Ipilumumab
Yondelis	Trabectédine
Xalkori	Crizotinib
Zaltrap	Aflibercept
Zanosar	Streptozocine
Zelboraf	Vemurafénib
Zevalin	Ibritumumab Y-99
Zytiga	Abiratérone
Zoladex	Gosereline
Zolinza	Vorinostat

Réseau de cancérologie de la Montérégie

3120 boul. Taschereau, bureau HN-134

Greenfield Park, Québec. J4V 2H1

Téléphone : 450 466-5000 poste 3394

Télécopieur : 450 466-5429

www.hclm.qc.ca

Ce document a été préparé par :

Annick Dufour, pharmacienne régionale RCM, février 2009

En collaboration avec :

Lucie Laporte, infirmière monitrice clinique au RCM

Élisabeth Letendre, pharmacienne au CICM

Mise en page et révision septembre 2014 par :

Annick Dufour, pharmacienne régionale RCM

Annie Boisvert, secrétaire médicale CICM/RCM

Johanne Poitras, agente administrative RCM



Dépôt légal
Bibliothèque et Archives nationales du Québec, 2014

ISBN 978-2-89342-667-9 (version imprimée)

ISBN : 978-2-89342-668-6 (PDF)

Reproduction ou téléchargement autorisés à des fins non commerciales avec mention de la source :
DUFOUR, Annick. *Pharmacienne régionale*, Longueuil, Réseau de cancérologie de la Montérégie, 2014, 75 p.

© Tous droits réservés
Réseau de cancérologie de la Montérégie, 2014