

Idélalisib ZYDELIG®



PROFESSIONNELS

MECANISME D'ACTION ET INDICATIONS

- L'Idélalisib est un inhibiteur de protéine kinase.
- **Indications :**
 - Leucémie lymphoïde chronique : en association au rituximab pour le traitement de patients adultes ayant reçu au moins un traitement antérieur ou en 1^{ère} intention en présence d'une délétion 17p ou d'une mutation TP53.
 - Lymphome folliculaire : en monothérapie pour le traitement de patients adultes réfractaires à deux lignes de traitement antérieures.

MODALITES DE PRISE ET CONSERVATION

- **Modalités de prise :** le comprimé doit être avalé en entier (ni écrasé, ni mâché) avec un verre d'eau au cours ou en dehors des repas, de préférence aux mêmes heures.
- Ne pas déconditionner, ni stocker dans un pilulier les comprimés.
- **En cas d'oubli d'une prise :**
 - Si oubli < 6 heures : prendre la dose.
 - Si oubli ≥ 6 heures : ne pas prendre la dose oubliée et reprendre le traitement aux horaires habituels.
- **En cas de vomissement** après une prise, ne pas reprendre de dose supplémentaire et ne pas doubler la dose suivante.

GESTION DES EFFETS INDÉSIRABLES

- Ne pas modifier le traitement anticancéreux sans l'avis du médecin prescripteur.
- Si les effets indésirables sont difficilement contrôlés, prendre contact avec le médecin prescripteur, qui pourra adapter le traitement anticancéreux.

POSOLOGIE, CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE

- **Posologie usuelle :** 150 mg deux fois par jour, en continu.
- **Dosages disponibles :** comprimés à 100 et 150 mg.
- L'Idélalisib est prescrit par un médecin spécialiste hospitalier en hématologie.
- Dispensation dans les pharmacies de ville.

POINTS DE VIGILANCE

- Les femmes en âge de procréer doivent utiliser une contraception efficace pendant le traitement et jusqu'à 1 mois après l'arrêt du traitement.
- Risque de diminution de l'efficacité de la pilule contraceptive : employer en plus une méthode dite de barrière.
- L'allaitement doit être interrompu au cours du traitement (risque potentiel pour le nourrisson).
- Ce médicament est métabolisé par le CYP 3A4, la P-gp, et la BCRP.
- Ce médicament est un inhibiteur du CYP 3A4.

EI TRÈS FRÉQUENTS

PREVENTION

CE QUE VOUS DEVRIEZ FAIRE

Neutropénie Infections	<ul style="list-style-type: none"> • Hygiène générale • NFP toutes les 2 semaines pendant 6 mois et une fois par semaine si PNN < 1000/mm³. • Surveillance des signes évocateurs d'infection. 	Alerter le médecin prescripteur en cas de température > 38,5°C qui décidera de la conduite à tenir.
Affection pulmonaire	Surveillance de l'apparition de toux, ou de dyspnée.	Avis du médecin prescripteur en cas de signes de gravité.
Diarrhée	<ul style="list-style-type: none"> • Eviter les aliments trop chauds, épicés et frits. • Eviter le café, le lait, l'alcool. • Boire beaucoup d'eau (thé, tisanes, bouillons...) 	Réévaluer le traitement anti-diarrhéique.
Réactions cutanées	<ul style="list-style-type: none"> • Eviter l'exposition au soleil • Utiliser un savon doux. • Appliquer souvent une crème hydratante et/ou émolliente. 	Avis du médecin prescripteur si atteinte sévère.
Toxicité hépatique	Surveillance biologique (ALAT, ASAT et bilirubine) toutes les 2 semaines pendant 3 mois puis selon la situation clinique.	Alerter le médecin prescripteur en cas d'anomalies des résultats biologiques.

Pour plus d'informations, consulter le RCP du médicament

Version validée octobre 2023.

Reproduction interdite (art. L122-6, 335-2 et 335-3 CPI).

Copyright ONCO AURA 2023. Tous droits réservés



Thérapeutiques anticancéreuses
ressources-aura.fr