

ADCETRIS[®] WORDT VERGOED BIJ VOLWASSENEN
VOOR EERSTELIJSBEHANDELING VAN:



Een CD30-positief hodgkinlymfoom (HL)
Stadium IV voorheen onbehandeld in combinatie
met doxorubicine, vinblastine en dacarbazine (AVD)

ADCETRIS[®] BEHANDELINGSSCHEMA

De aanbevolen dosis in combinatie met chemotherapie
(doxorubicine [A], vinblastine [V] en dacarbazine [D] [AVD]) is **1,2 mg/kg**,
toegediend als intraveneuze infusie gedurende **30 minuten** op
dag 1 en 15 van elke **28-daagse cyclus** gedurende **6 cycli**.

Primaire profylaxe als ondersteuning met groeifactoren (G-CSF), beginnend met
de eerste dosis, wordt aanbevolen voor alle volwassen patiënten met eerder
onbehandeld HL die een combinatietherapie krijgen.

Patiënten met eerder onbehandeld HL moeten 6 cycli ontvangen.

6 cycli



Eerder onbehandeld sALCL ALK positief
met IPI ≥ 2 of ALK negatief (alle IPI)
in combinatie met CHP

ADCETRIS[®] BEHANDELINGSSCHEMA

De aanbevolen dosis in combinatie met chemotherapie
(cyclofosfamide [C], doxorubicine [H] en prednison [P]; [CHP]) is **1,8 mg/kg**,
toegediend als intraveneuze infusie gedurende **30 minuten**,
eenmaal per **3 weken** gedurende **6 tot 8 cycli**.

Primaire profylaxe met G-CSF, beginnend met de eerste dosis,
wordt aanbevolen voor alle volwassen patiënten met eerder onbehandeld
sALCL die combinatietherapie krijgen.

**Patiënten met eerder onbehandeld sALCL dienen minimaal
6 cycli en maximaal 8 cycli te krijgen**

Minimum
6 cycli

Maximum
8 cycli

**ADCETRIS[®] WORDT VERGOED BIJ VOLWASSENEN
VOOR DE BEHANDELING VAN :**



**Gerecediveerd of refractair CD30+
hodgkinlymfoom (HL):**

1. na autologe stamceltransplantatie (ASCT)
2. na ≥ 2 eerdere therapieën wanneer ASCT of combinatiechemotherapie geen behandeloptie is
3. bij een verhoogd risico op recidief of progressie na ASCT, gedefinieerd als de aanwezigheid van ≥ 2 risicofactoren.



**sALCL dat gerecidiveerd is na of refractair
is aan combinatiechemotherapie.**



**Voor een eenmalige herbehandeling van
volwassen patiënten met HL en sALCL**

na een voorgaande behandeling met ADCETRIS[®]: de patiënt dient een complete of partiële respons bereikt te hebben met de initiële ADCETRIS[®] behandeling en dient de initiële ADCETRIS[®] behandeling stopgezet te hebben tijdens de remissieperiode en vervolgens ziekteprogressie of herval hebben ondervonden.

ADCETRIS[®] BEHANDELINGSSCHEMA

De aanbevolen dosis is **1,8 mg/kg**
eenmaal per **3 weken**,

Patiënten met gerecidiveerd of refractair HL of sALCL
die stabiele ziekte of beter bereiken, dienen minimaal 8 cycli
en maximaal 16 cycli (ongeveer 1 jaar) te krijgen.

Minimum
8 cycli

Maximum
16 cycli

**De behandeling moet worden voortgezet totdat ziekteprogressie
of onaanvaardbare toxiciteit optreedt**



ADCETRIS® WORDT BIJ VOLWASSENEN VERGOED
VOOR DE BEHANDELING VAN VOLGENDE RECIDIEVEN:



CD30+ mycosis fungoides (MF) of primair cutaan anaplastisch grootcellig lymfoom (pcALCL) na het falen van ≥ 2 eerdere lijnen van systemische behandeling

ADCETRIS® BEHANDELINGSSHEMA

De aanbevolen dosis is **1,8 mg/kg**
eenmaal per **3 weken**,

Patiënten met gerecidiveerd of refractair MF of pcALCL
dienen maximaal 16 cycli te krijgen.

Maximum
16 cycli

MF & pcALCL

C-APROM/BE/ADCE/0089-April 2023