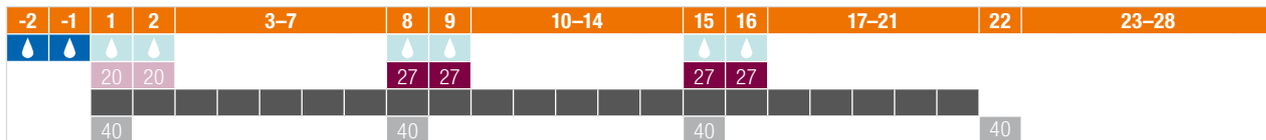


ASPIRE: 27 mg/m² – Schéma posologique de la triple association KRd^{1,2,*}

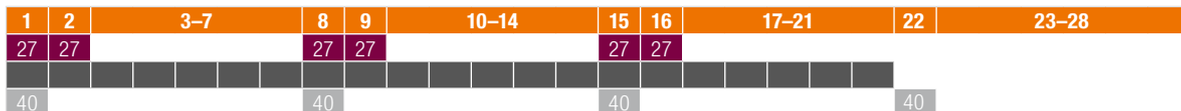
Cycle 1

avec
hydratation



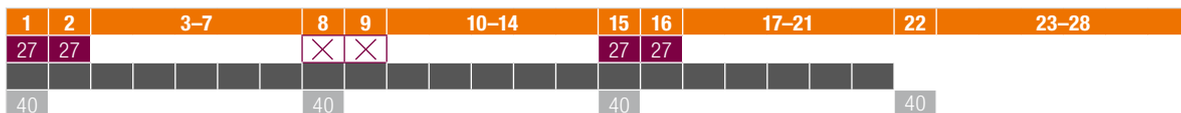
Cycles 2 – 12

hydratation optionnelle



A partir du cycle 13

avec pause supplémen-
taire aux jours 8 et 9



💧 **Hydratation par voie orale** (30 ml/kg / jour pendant 48 heures avant le jour 1 du cycle 1)

💧 **Hydratation par voie intraveineuse** (250 ml à 500 ml d'un soluté intraveineux approprié avant l'administration de chaque dose pendant le cycle 1; si nécessaire, 250 ml à 500 ml de soluté intraveineux supplémentaire après la perfusion de Kyprolis® au cycle 1)

Lors des cycles suivants, l'hydratation par voie orale et/ou intraveineuse doit être poursuivie en fonction des besoins.

Lorsqu'il est associé au lénalidomide et à la dexaméthasone, Kyprolis® est administré en perfusion intraveineuse de 10 minutes.

- Kyprolis® 20 mg/m²
- Kyprolis® 27 mg/m²
- Dexaméthasone 40 mg
- Lénalidomide 25 mg

Traitements concomitants lors de la prise de Kyprolis®

Prophylaxie antivirale

Une prophylaxie antivirale doit être envisagée chez les patients traités par Kyprolis® afin de diminuer le risque de réactivation du virus varicelle-zona.¹

Thromboprophylaxie

Une thromboprophylaxie antivirale est recommandée chez les patients traités par Kyprolis® en association avec le lénalidomide et la dexaméthasone ou avec la dexaméthasone seule, et doit s'appuyer sur l'évaluation des risques sous-jacents et l'état clinique du patient.^{1,**}

Kyprolis®
(Carfilzomib)

ENDEAVOR: 56 mg/m² – Schéma posologique de la double association Kd^{1,3,*}

Cycle 1

-2	-1	1	2	3-7	8	9	10-14	15	16	17-21	22	23	24-28
💧	💧	💧	💧		💧	💧			💧	💧			
		20	20		56	56			56	56			
		20	20		20	20			20	20		20	20

Tous les cycles suivants

1	2	3-7	8	9	10-14	15	16	17-21	22	23	24-28
56	56		56	56		56	56				
20	20		20	20		20	20			20	20

💧 **Hydratation par voie orale** (30 ml/kg/jour pendant 48 heures avant le jour 1 du cycle 1)

💧 **Hydratation par voie intraveineuse** (250 ml à 500 ml d'un soluté intraveineux approprié avant l'administration de chaque dose pendant le cycle 1; si nécessaire, 250 ml à 500 ml de soluté intraveineux supplémentaire après la perfusion de Kyprolis® au cycle 1)

Lors des cycles suivants, l'hydratation par voie orale et/ou intraveineuse doit être poursuivie en fonction des besoins.

Lorsqu'il est associé à la dexaméthasone, Kyprolis® est administré en perfusion intraveineuse de 30 minutes.

- 💧 Kyprolis® 20 mg/m²
- 🔴 Kyprolis® 56 mg/m²
- 🟡 Dexaméthasone 20 mg

* Il s'agit ici d'une présentation récapitulative des schémas posologiques des deux associations KRd et Kd. Pour de plus amples informations sur la posologie, les ajustements posologiques, l'hydratation et les médicaments concomitants, prière de consulter l'information professionnelle. ** Il convient de consulter les informations professionnelles du lénalidomide et la dexaméthasone concernant la prise de médicaments concomitants supplémentaires.

1. Information professionnelle de Kyprolis® (carfilzomib), www.swissmedicinfo.ch. 2. Stewart AK et al. Carfilzomib, Lenalidomide, and Dexamethasone for Relapsed Multiple Myeloma. N Engl J Med 2015;372:142-152. 3. Dimopoulos MA et al. Carfilzomib and dexamethasone versus bortezomib and dexamethasone for patients with relapsed or refractory multiple myeloma (ENDEAVOR): a randomised, phase 3, open-label, multicentre study. Lancet Oncol 2016;17:27-38.

Information professionnelle abrégée: Kyprolis® (carfilzomib): Inhibiteur irréversible du protéasome. **Indication:** Kyprolis® en association avec le lénalidomide et la dexaméthasone ou avec la dexaméthasone seule est indiqué dans le traitement du myélome multiple en rechute chez les patients adultes qui ont reçu au moins un traitement antérieur. **Posologie/mode d'emploi:** En association avec le lénalidomide et la dexaméthasone: Kyprolis® est administré en perfusion intraveineuse de 10 minutes, pendant deux jours consécutifs chaque semaine pendant 3 semaines (jours 1, 2, 8, 9, 15 et 16), suivies d'une période de repos de 12 jours (jours 17 à 28). Chaque période de 28 jours est considérée comme un cycle de traitement. La dose initiale est de 20 mg/m² (max. 44 mg) les jours 1 et 2 du cycle 1. La dose sera augmentée à 27 mg/m² (max. 60 mg) le jour 8 du cycle 1. A partir du cycle 13, les doses de Kyprolis® sont supprimées les jours 8 et 9. En association avec Kyprolis®, le lénalidomide est administré à la dose de 25 mg les jours 1 à 21 et la dexaméthasone à la dose de 40 mg les jours 1, 8, 15 et 22. **En association avec la dexaméthasone seule:** Kyprolis® est administré en perfusion intraveineuse de 30 minutes, pendant deux jours consécutifs chaque semaine pendant 3 semaines (jours 1, 2, 8, 9, 15 et 16), suivies d'une période de repos de 12 jours (jours 17 à 28). Chaque période de 28 jours est considérée comme un cycle de traitement. La dose initiale est de 20 mg/m² (max. 44 mg) les jours 1 et 2 du cycle 1. La dose sera augmentée à 56 mg/m² (max. 123 mg) le jour 8 du cycle 1. En association avec Kyprolis®, la dexaméthasone est administrée à la dose de 20 mg les jours 1, 2, 8, 9, 15, 16, 22 et 23. **Contre-indications:** Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des excipients. **Mises en garde et précautions:** Après l'administration de Kyprolis®, ont été observés: toxicité pulmonaire (détresse respiratoire aiguë, insuffisance respiratoire aiguë, maladies pulmonaires infiltratives diffuses aiguës), affections cardiaques (insuffisance cardiaque, ischémie myocardique, infarctus du myocarde), hypertension pulmonaire, dyspnée, hypertension (notamment crises et urgences hypertensives), insuffisance rénale aiguë, syndrome de lyse tumorale, réactions liées à la perfusion, thrombose veineuse (une thrombocytophylaxie est recommandée), hémorragie, thrombocytopénie, insuffisance hépatique, microangiopathie thrombotique (notamment purpura thrombotique thrombocytopénique et syndrome hémolytique et urémique (PTT/SHU)) et syndrome d'encéphalopathie postérieure réversible. **Interactions:** La prudence est recommandée en association avec des substrats du CYP1A2, 2C8, 2C9, 2C19 ou 2B6 (p.ex. contraceptifs oraux). **Grossesse/allaitement:** Kyprolis® n'est pas recommandé chez la femme enceinte et chez les femmes et les hommes en âge de procréer qui n'utilisent pas de méthode contraceptive efficace. On ignore si le carfilzomib est excrété dans le lait maternel. **Effets indésirables:** Les plus fréquents (>20%): anémie, fatigue, thrombocytopénie, nausées, diarrhée, pyrexie, dyspnée, infection des voies respiratoires, toux, neutropénie. Les plus graves: insuffisance cardiaque, infarctus du myocarde, arrêt cardiaque, ischémie myocardique, syndrome interstitiel pulmonaire, pneumopathie, syndrome de détresse respiratoire aiguë, insuffisance respiratoire aiguë, hypertension incluant des crises hypertensives, atteinte rénale aiguë, syndrome de lyse tumorale, réactions liées à la perfusion, hémorragie gastro-intestinale, hémorragie intracrânienne, hémorragie pulmonaire, thrombocytopénie, hépatotoxicité avec insuffisance hépatique, SEPR, microangiopathie thrombotique, PTP/SHU. **Présentations:** 1 flacon avec 10 mg, 30 mg ou 60 mg de carfilzomib. Pour de plus amples informations, veuillez consulter l'information professionnelle sur www.swissmedicinfo.ch. **Catégorie de vente:** A. **Titulaire de l'autorisation:** Amgen Switzerland AG, Risch; Domicile: 6343 Rotkreuz. CH-P-CARF-0518-065058

CH-P-CARF-1016-039317(2)



AMGEN Switzerland AG
Suurstoffli 22, CH-6343 Rotkreuz

©2018 AMGEN. Rotkreuz, Switzerland.
Tous droits réservés.