

BELUSTINE - LOMUSTINE

Effets indésirables

Affections hématologiques et du système lymphatique :

Troubles hématologiques principalement

Une toxicité médullaire retardée affecte les 3 lignées sanguines. La thrombopénie et la leucopénie apparaissent respectivement 4 et 6 semaines après l'administration de lomustine, et persistent 1 à 2 semaines. Cette toxicité hématologique est dose-dépendante et peut devenir cumulative lorsque les traitements se répètent. Des cas d'agranulocytose ont été signalés en association avec d'autres chimiothérapies anticancéreuses.

Une surveillance hématologique régulière est nécessaire.

Quelques cas de leucémies aiguës et de myélodysplasies ont été rapportés après traitement par lomustine.

Affections gastro-intestinales :

Des nausées et vomissements sont fréquents et surviennent quatre à six heures après l'administration de lomustine. Des antiémétiques peuvent être administrés à titre prophylactique.

Des stomatites ont parfois été signalées.

Affections hépatobiliaires:

Des troubles de la fonction hépatique tels que des augmentations des enzymes hépatiques ont été rapportés. Des cas d'ictère cholestatique, d'atteinte mixte et d'atteinte cytolytique ont également été signalés.

Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales :

Une toxicité pulmonaire à type de pneumonie interstitielle ou de fibrose pulmonaire a été rapportée en association avec d'autres chimiothérapies anticancéreuses.

Affections de la peau et du tissu sous-cutané:

Une alopecie a parfois été signalée.

Effets sur les organes de reproduction:

Aménorrhée, azoospermie.