

8 Sachverzeichnis

A

- Adenokarzinom, Gastrointestinaltrakt, Xenograft-Modelle, Vinorelbin-Wirkung 5
- Adhäsionsmoleküle, Expression, Hemmung 7
- Aktivität, präklinische 3 ff
- Alopezie 48, Tab. 25
- Anämie 33, 47, Tab. 23 + 24
- Anorexie Tab. 25
- Anthracendion 43, 45
- Anthrazyklin 43, 45
- Antitumorwirkung 4
- Anwendungshinweise 16 ff
- Anwendungssicherheit, Ausgangsmerkmale der Patienten 21

B

- Bestrahlung 7
- Bronchialkarzinom
 - fortgeschrittenes nichtkleinzelliges 23 ff
 - – Chemoradiotherapie mit Navelbine® ORAL und Cisplatin, Dosisempfehlung 29
 - – Gesamtüberleben, Phase-II-Studie 25
 - – inoperables Stadium III 28
 - – Kombinationschemotherapie 26
 - – Metastasen 27
 - – Lebensqualität 27
 - – Navelbine® I.V./ORAL und Cisplatin, Phase-II-Studie 27 f
 - – Navelbine® ORAL

- – – und Cisplatin, Chemoradiotherapie 28
- – – vs. Navelbine® I.V. 23 f
- – operables, adjuvante Therapie 29 f
- nichtkleinzelliges, Xenograft-Modelle, Vinorelbin-Wirkung 5
- B-Zell-Leukämie, chronisch lymphatische 3

C

- Capecitabin 39 f
- und Navelbine® ORAL, Dosis- eskalation beim metastasierten Mammakarzinom 40
- Chemoradiotherapie 7
- Navelbine® ORAL und Cisplatin, fortgeschrittenes nichtkleinzelliges Bronchialkarzinom 28
- Chemotherapie, orale, Vorteile 19
- Cisplatin 4, 26 f

D

- Docetaxel 38
- Dosierung 16 ff, Tab. 5 + 6
- Dosis, maximal tolerierte 19 f
- Dosisfindungsstudie 19 f
- Doxorubicin 43
- Durchfall Tab. 25

E

- Einzeldosis, Kapselmenge 17
- Eliminationshalbwertszeit 9
- Epirubicin 41, 43
- Erbrechen 13, 18, 48, Tab. 25

F

5-Fluorouracil 39

G

Gentoxizitätstest 8
 Gewebegängigkeit 11
 Gewebsverteilung 9
 Gewichtsverlust Tab. 25

H

Humanpharmakokinetik 9

I

Infektion Tab. 25
 – neutropenische 47, Tab. 23 + 24

K

Kapsel, beschädigte 16
 Konzentration, antiproliferativ
 wirksame 2
 Konzentrationsverlauf Abb. 4 + 5

L

Leukämie P388, murine 3
 – – – Antitumorwirkung
 von Vinorelbin 4

M

Madagaskar-Immergrün,
 Qualitätsstandard 1
 Mammakarzinom
 – fortgeschrittenes 31 ff
 – – europäische Multicenterstudie 33 f
 – – – Behandlungsergebnisse 35
 – – First-line-Monotherapie 31
 – – französisch-russische
 Multicenterstudie 31 f
 – – – Ausgangsmerkmale 32

– – – Behandlungsergebnisse 33
 – – Kombinationstherapie mit
 Navelbine® ORAL 36 ff
 – metastasiertes
 – – Capecitabin und Navelbine® ORAL,
 Dosiseskulation 40
 – – französische multizentrische
 Phase/II-Studie 39
 – – italienische multizentrische
 Phase-I-Studie 40 f
 – – Navelbine®
 – – – Dosis, alternierende intravenöse
 und orale und Epirubicin 41 f
 – – – I.V./ORAL
 – – – – und Docetaxel, Dosis-
 eskulation 38
 – – – – und Epirubicin
 – – – – – Ausgangsmerkmale 44
 – – – – – Behandlungsergebnisse 45
 – – – – ORAL und Capecitabin
 – – – – Dosiseskulation 42
 – – – – dosislimitierende
 Toxizität 42
 – – – – und Paclitaxel, Dosierung 37
 – Xenograft-Modelle, Vinorelbin-
 Wirkung 5
 Maus-Mammatumor, Vinorelbin
 und Paclitaxel 6
 Mehrfachresistenz, pleiotrope 7
 Metaboliten 9
 Missbildungspotenzial 8
 Mitoseblock 2
 Mitoxantron 43
 Molekulargewicht 1
 Mortalität, behandlungsbedingte 49
 Mukositis 40
 Multicenterstudie
 – europäische, fortgeschrittenes
 Mammakarzinom 33 f
 – – – – Ausgangsmerkmale 34
 – – – – Behandlungsergebnisse 35
 – französisch-russische, fortge-
 schrittenes Mammakarzinom 31 f
 – – – – Ausgangsmerkmale 32
 – – – – Behandlungsergebnisse 33

N

- Navelbine®
- Dosis, alternierende intravenöse und orale und Epirubicin 41 f
 - Elimination von Vinorelbin 11
 - I.V./ORAL
 - - - und Docetaxel, metastasiertes Mammakarzinom 38
 - - - Kombination mit Cisplatin 26 f
 - ORAL
 - - und Capecitabin 39
 - - Kapseln, Zusammensetzung und Beschreibung 15, Tab. 4
 - - Nebenwirkungen 47 f
 - - und Paclitaxel
 - - - Dosierung 37
 - - - fortgeschrittenes Mammakarzinom 36
 - - pharmazeutische Angaben 13
 - - wichtigste Ausgangsmerkmale der Patienten 21
 - Populationsanalyse 11
 - Nebenwirkungen 47 ff, Tab. 23 – 25
 - hämatologische 47 f, Tab. 23 + 24
 - nichthämatologische 47 f, Tab. 25
 - Neurotoxizität 48, Tab. 25
 - Neutropenie 20, 29, 47, Tab. 23 + 24
 - febrile 37, 47, Tab. 23 + 24
 - Neutrophilenzahl, sinkende 16

O

Omeprazol 13

P

- Pharmakokinetik, Gegenüberstellung nach oraler und intravenöser Verabreichung 10, Tab. 3
- Phase-II-Studien, neue Dosierungsrichtlinien 21
- Polyploidie 8
- Populationspharmakokinetik 11

Q

Qualitätskontrolle, Madagaskar-Immergrün 1

R

Resistenzmechanismus 7

S

Stomatitis 45

Struktur- und Summenformel 1, Abb. 1

T

- Taxane 4, 6, 36
- Therapie
- Optimierung 19 f
 - orale 19
- Therapieabbruch 22
- Therapieempfehlung, aktuell gültige 20
- Therapieumsetzung 22
- Therapievoraussetzungen 20
- Thrombozytopenie 29, 47, Tab. 23 + 24
- Toxikologie 7 f
- Toxizität
- dosislimitierende 20, 37, 47
 - - fortgeschrittenes Mammakarzinom 37
 - - metastasiertes Mammakarzinom, Navelbine® ORAL und Capecitabin 42
 - - Navelbine® I.V./ORAL und Docetaxel 38
 - embryofetale 8
 - hämatologische 41, 47, Tab. 23 + 24
 - - Navelbine® ORAL, Häufigkeit 48
 - Navelbine® ORAL und Capecitabin 39 f
 - nichthämatologische 47 f, Tab. 25
 - - Epirubicin 45
- Toxizitätsprofil, Navelbine® ORAL 47 ff

U

Übelkeit 18, 48, Tab. 25
Überleben, progressionsfreies,
fortgeschrittenes nichtkleinzelliges
Bronchialkarzinom 26

V

Vinorelbin
– Dreierkombination, Zytostatika 4
– Kombination mit anderen
Zytostatika 4
– Konzentrationsverlauf 9
– Metaboliten 9
– Mindestkonzentration 2
– Monoaktivität 3
– und Paclitaxel 6
– zytotoxische Wirkung 3
Vinorelbinresistenz 7
Vinorelbintartrat 1 f, Abb. 1
Vinorelbin-Taxan-Kombination,
klinisches Potenzial 6

W

Wirkstoffexposition und hämato-
logische Toxizität, pharmako-
kinetisch-pharmakodynamischer
Zusammenhang 14