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

В

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 39f

 und Navelbine® ORAL, Dosiseskalation 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

Ε

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

Bartsch, Navelbine® ORAL (ISBN 3131341610), © 2005 Georg Thieme Verlag KG

F

5-Fluorouracil 39

G

Gentoxizitätstest 8 Gewebegängigkeit 11 Gewebsverteilung 9 Gewichtsverlust Tab. 25

н

Humanpharmakokinetik 9

Infektion Tab. 25

– neutropenische 47, Tab. 23 + 24

K

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

ī.

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, Dosiseskalation 40

 – französische multizentrische PhaseI/II-Studie 39

 - italienische multizentrische Phase-I-Studie 40f

– Navelbine[®]

 – – Dosis, alternierende intravenöse und orale und Epirubicin 41 f

- - - I.V./ORAL

- - - und Docetaxel, Dosiseskalation 38

- - - und Epirubicin

- - - - Ausgangsmerkmale 44

- - - - Behandlungsergebnisse 45

- - ORAL und Capecitabin

- - - Dosiseskalation 42

– – – dosislimitierende Toxizität 42

– – – und Paclitaxel, Dosierung 37

 Xenograft-Modelle, Vinorelbin-Wirkung 5

Maus-Mammatumor, Vinorelbin

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, fortgeschrittenes Mammakarzinom 31 f

- - - - Ausgangsmerkmale 32

- - - Behandlungsergebnisse 33

Bartsch, Navelbine® ORAL (ISBN 3131341610), © 2005 Georg Thieme Verlag KG

Ν

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 26f
- ORAI
- - 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 + 24Neutrophilenzahl, 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

0

Qualitätskontrolle, Madagaskar-Immergrün 1

R

Resistenzmechanismus 7

S

Stomatitis 45 Struktur- und Summenformel 1, Abb. 1

т

Taxane 4, 6, 36 Therapie

- Therapic
- Optimierung 19f
- orale 19

Therapieabbruch 22

Therapieempfehlung, aktuell gültige 20

Therapieumsetzung 22

Therapievoraussetzungen 20

Thrombozytopenie 29, 47, Tab. 23 + 24

Toxikologie 7f

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 39f
- nichthämatologische 47 f, Tab. 25
- - Epirubicin 45

Toxizitätsprofil, Navelbine® ORAL 47 ff

Bartsch, Navelbine® ORAL (ISBN 3131341610), © 2005 Georg Thieme Verlag KG

U

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

٧

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 1f, Abb. 1
 Vinorelbin-Taxan-Kombination,

klinisches Potenzial 6

W

Wirkstoffexposition und hämatologische Toxizität, pharmakokinetisch-pharmakodynamischer Zusammenhang 14