

**Zeitschrift:** Infokara : Fachzeitschrift der Schweizerischen Gesellschaft für palliative Medizin, Pflege und Begleitung

**Herausgeber:** Schweizerische Gesellschaft für palliative Medizin, Pflege und Begleitung

**Band:** 7 (2002)

**Heft:** 1

## Werbung

### Nutzungsbedingungen

Die ETH-Bibliothek ist die Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften auf E-Periodica. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Zeitschriften und ist nicht verantwortlich für deren Inhalte. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern beziehungsweise den externen Rechteinhabern. Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen sowie auf Social Media-Kanälen oder Webseiten ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. [Mehr erfahren](#)

### Conditions d'utilisation

L'ETH Library est le fournisseur des revues numérisées. Elle ne détient aucun droit d'auteur sur les revues et n'est pas responsable de leur contenu. En règle générale, les droits sont détenus par les éditeurs ou les détenteurs de droits externes. La reproduction d'images dans des publications imprimées ou en ligne ainsi que sur des canaux de médias sociaux ou des sites web n'est autorisée qu'avec l'accord préalable des détenteurs des droits. [En savoir plus](#)

### Terms of use

The ETH Library is the provider of the digitised journals. It does not own any copyrights to the journals and is not responsible for their content. The rights usually lie with the publishers or the external rights holders. Publishing images in print and online publications, as well as on social media channels or websites, is only permitted with the prior consent of the rights holders. [Find out more](#)

**Download PDF:** 25.04.2026

**ETH-Bibliothek Zürich, E-Periodica, <https://www.e-periodica.ch>**

For today and tomorrow



ONCOLOGY

## Taxotere® plus Doxorubicine: Emerging standard for first-line treatment of locally advanced or metastatic breast cancer<sup>1</sup>



1 Nabholz J.-M. et al. A phase III trial comparing doxorubicine and docetaxel to doxorubicine and cyclophosphamide as first line chemotherapy for MBC. *J Clin Oncology* 1999; **17**: 1413 #485.



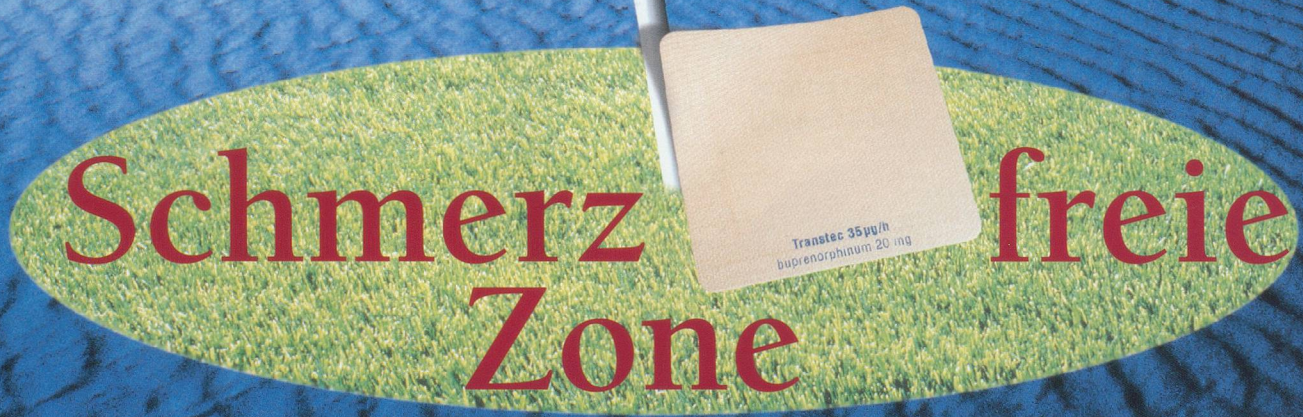
Aventis Pharma AG, Herostrasse 7, 8048 Zürich, [www.aventispharma.ch](http://www.aventispharma.ch)

**Taxotere® (docetaxel):** Summarised specific information. **Indications:** Monotherapy: Treatment of locally advanced or metastatic non small cell lung cancer and breast cancer, after failure of prior chemotherapy. In combination with doxorubicine: 1<sup>st</sup> line chemotherapy of locally advanced or metastatic breast cancer. **Posology / Method of administration:** Monotherapy breast cancer: 100mg/m<sup>2</sup>, in combination with doxorubicine (50 mg/m<sup>2</sup>): 75 mg/m<sup>2</sup>, lung cancer: 75mg/m<sup>2</sup> as an intravenous infusion over a 1 hour period every 3 weeks. Premedication with dexamethasone. **Contraindications:** Patients who have a history of severe hypersensitivity to taxoids or polysorbate 80. Baseline neutrophil count < 1500/mm<sup>3</sup>. Patients with severe hepatic impairment. Pregnancy or lactation. **Warnings and precautions:** Hepatic impairment. **Undesirable effects:** Neutropenia, thrombocytopenia, anemia, hypersensitivity reactions, reversible cutaneous reactions, nail disorders, fluid retention, gastrointestinal effects, neuro-sensory and neuro-motor events, alopecia, asthenia, mucositis, myalgias and pains. **Presentations:** Vials containing 20mg and 80mg Taxotere® + corresponding vials of solvent. List A (IKS). For further information, see Arzneimittelkompendium der Schweiz, 2001.

NEU



Kassenzulässig



**Effizient:** bei mittelstarken bis starken Schmerzen

**Innovativ:** modernes Matrixpflaster

**Konstant:** 3 Tage Schmerzkontrolle

**Kurzinformation Transtec®:** Opioides Analgetikum (Wirkstoff Buprenorphin) in einem transdermalen therapeutischen Matrix-System (TTS); untersteht dem Bundesgesetz über die Betäubungsmittel und psychotropen Stoffe. Vor der Anwendung von Transtec® soll das Arzneimittel-Kompodium der Schweiz konsultiert werden. **Indikationen:** Mittelstarke bis starke prolongierte Schmerzen bzw. ungenügende Wirksamkeit nichtopioider Analgetika und schwacher Opioiden. **Dosierung:** Mit Opioiden nicht vorbehandelte Patienten: Therapiebeginn mit Transtec® 35 µg/h. Mit Opioiden vorbehandelte Patienten: Umstellung auf Transtec® gemäss Umrechnungstabelle (siehe Fachinformation). **Kontraindikationen:** Überempfindlichkeit gegen Buprenorphin oder die im TTS enthaltenen Hilfsstoffe; schwere Leberinsuffizienz; stark eingeschränkte Atemfunktion; Patienten, die in den vergangenen 2 Wochen mit MAO-Hemmern behandelt wurden; akute Alkoholintoxikation. **Vorsichtsmassnahmen:** Bei der Anwendung potenter Opioiden in der Schmerztherapie ist die entsprechende medizinische Sorgfaltspflicht vorausgesetzt. **Unerwünschte Nebenwirkungen:** Opioidtypische Nebenwirkungen wie Übelkeit, Schwindel, Müdigkeit, Erbrechen, Verstopfung und lokale Hautreaktionen wie Erythem oder Juckreiz. Bei Überdosierung ist die Entfernung des Pflasters und eine stete Überwachung notwendig. Eine Atemdepression aufgrund einer Überdosierung mit Buprenorphin kann nur bedingt mit hohen Dosen Naloxon antagonisiert werden. **Packungen:** 5 und 10 TTS (Pflaster) zu 35 µg/h; 52.5 µg/h; 70 µg/h Buprenorphin. At. **Ausführliche Angaben** siehe Arzneimittel-Kompodium der Schweiz. **Vertrieb:** Grünenthal Pharma AG, 8756 Mitlodi



**TRANSTEC®**  
Die neue Matrix gegen den Schmerz