

## TABLEAU RÉSUMÉ

Surveillance des analyses de laboratoire  
Adapté des protocoles médicaux du CISSS-CA

### Biphosphonates

Évaluation	Pamidronate (Aredia <sup>MD</sup> ) Acide zolédronique (Zometa <sup>MD</sup> ) (indication autre qu'ostéoporose)	Acide zolédronique (Aclasta <sup>MD</sup> ) (indication : ostéoporose)
Évaluation fonction rénale	<i>Clairance créatinine supérieure ou égale à 60ml/min :</i> Dans les 30 jours avant l'administration	Dans les 90 jours (3 mois) avant l'administration
Évaluation calcémie	<i>Clairance créatinine inférieure à 60ml/min :</i> Dans les 7 jours avant l'administration	

### Denosumab et romosozumab

Évaluation	Denosumab 120mg (Xgeva <sup>MD</sup> ) (indication autre qu'ostéoporose)	Denosumab 60mg (Prolia <sup>MD</sup> ) Romosozumab (Evenity <sup>MD</sup> ) (indication ostéoporose)
Évaluation fonction rénale Évaluation calcémie	Dans les 30 jours avant l'administration	Dans la dernière année
Évaluation calcémie	<i>Clairance créatinine inférieure à 30ml/min :</i> Prévoir aussi suivi 10 à 14 jours <u>après</u> l'administration	

Adaptation de :

- PROMED-PHARMACO-02 Administration de biphosphonate IV
- PROMED-PHARMACO-03 Administration de denosumab et romosozumab

Se référer aux protocoles pour toutes les informations.