

## Antitumoral regim - Lungcancer

Behandlingsavsikt: Palliativ

RegimID: NRB-4671

### Vinorelbin iv 25 veckovis

Indikation: Icke-småcellig lungcancer C34

Kurintervall: 21 dagar

### Översikt

#### Läkemedel

Substans	Admini-strering	Spädning	Infusions-tid	Grunddos/admtillfälle	Beräk-ningsätt	Maxdos/admtillfälle	Max ack. dos
1. Vinorelbin	Intravenös infusion	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml infusion	10 min.	25 mg/m <sup>2</sup>	kroppsyta		

#### Regimbeskrivning

Dag	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	Ny kur dag 22
1. Vinorelbin Intravenös infusion 25 mg/m <sup>2</sup>	x1							x1							x1							

**Emetogenicitet:** Minimal

#### Anvisningar för regimen

##### Villkor för start av regimen

Kontroll av blod-, lever- och elektrolytstatus inkl kreatinin.

##### Villkor och kontroller för administration

Starkt vävnadsretande. Central infart rekommenderas.

##### Anvisningar för ordination

Kontroll av blodstatus inkl. neutrofila och leverstatus. För behandlingsstart neutrofila >1,5, TPK > 100 och LPK > 2,0. Uppmärksamhet på bilirubin.

*Om osäkerhet på performance status överväg att ge 80 % av dosen.*

##### Dosjustering rekommendation

###### Hematologisk toxicitet

NADIR-värde för leukocyter < 2,0 och/eller neutrofila < 1,0 - ge nästa kur med 80 % av grunddosen.

Om NADIR-värden efter dosreduktion fortsatt är leukocyter < 2,0 och/eller neutrofila < 1,0 - dosreducera ytterligare 10-15 % eller byt regim.

###### Neurotoxicitet

Grad 2 - ge 80 % av grunddosen.

Grad 3-4 - behandlingen avslutas.

#### Biverkningar

Vinorelbin Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
<b>Hematologisk toxicitet</b> Följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos.	Blodvärden	Enligt lokala riktlinjer

Fortsättning på nästa sida

**Vinorelbin (Fortsättning)**

<b>Observandum</b>	<b>Kontroll</b>	<b>Stödjande behandling</b>
<b>Neuropati</b>	Biverkningskontroll Perifer neuropati förekommer, både sensorisk och motorisk, kan nå grad 3-4. Omnämns bortfall av djupa senreflexer och svagheter i nedre extremiteter.	
<b>Gastrointestinal påverkan</b>		Antiemetika Illamående och kräkning vanligt, oftast grad 1-2, kan förebyggas med antiemetika.
Förstoppning vanligt, kan nå grad 3-4. Paralytisk ileus finns rapporterat.		
Stomatit vanligt. Diarré förekommer.		
<b>Levertoxicitet</b> Förhöjning av levertransaminaser vanligt.	Leverfunktion	
<b>Hudtoxicitet</b> Alopeci vanligt, oftast grad 1-2, kan nå grad 3-4.		
<b>Andningsvägar</b> Dyspné och bronkospasm kan förekomma. Interstitiell pneumonit finns rapporterad (oftare förekommande hos japansk population, varför särskild uppmärksamhet i dessa fall).		
<b>Övrigt</b> Muskelvärk, ledsmärta inkluderande käksmärta förekommer. Smärta inklusive bröstmärta och smärta tumörställe kan förekomma. Asteni, trötthet och feber förekommer.		
<b>Starkt vävnadsretande</b> Starkt vävnadsretande, reaktioner vid injektionsställe förekommer. Intratekal administrering kan orsaka dödsfall. All kontakt med ögon måste undvikas, risk för hornhinneskada.		
<b>Extravasering</b>		Värme
<b>Röd</b>		Hyaluronidas
Vävnadstoxisk, risk för nekros (hög risk för vävnadsskada).		
Central infart rekommenderas.		
Räknas som vesicant non DNA binding. Tillhör vinkaalkaloider.		
Följ instruktionen för värmebehandling, se stöddokument Extravasering.		
Överväg lokal behandling med Hyaluronidas.		
<b>Interaktionsbenägen substans</b> Vinorelbin får ej administreras samtidigt med levande försvagade vacciner (ex vaccin för gula febern), risk för generaliserad vaccinsjukdom.		
Samtidig administrering av Vinorelbin med fenytoin rekommenderas ej, då fenytoins gastrointestinal absorption minskar, med ökad risk för kramper.		
Vinorelbin metaboliseras huvudsakligen via CYP3A4.		
Samtidig administrering av Vinorelbin med starka hämmare av CYP3A4 ökar koncentrationen av Vinorelbin i blod och kombinationen rekommenderas därför ej. (Exempel på starka hämmare av CYP3A4 är: ketokonazol, itrakonazol, vorikonazol, posaconazol, HIV-proteashämmare, klaritromycin och telitromycin.)		
Samtidig administrering av Vinorelbin med starka inducerare av CYP3A4 minskar koncentrationen av Vinorelbin i blod och kombinationen rekommenderas ej. (Exempel på starka inducerare av CYP3A4 är: rifampicin, fenytoin, karbamazepin, barbiturater och Johannesört.)		
Vinorelbin är substrat för P-glykoprotein och försiktighet bör iakttagas vid samtidig administrering av Vinorelbin med hämmare eller inducerare av denna membrantransportör.		
Samtidig administrering av Vinorelbin iv med lapatinib medförde tecken på att neutropeni grad 3-4 ökar i frekvens		

**Referenser**

Vävnadstoxiskt

<http://www.sbu.se/sv/Publicerat/Upplysningstjanst/Cytostatika-extravasering/>**Versionsförändringar****Version 1.4**

Lagt till kommentar i Antimetrika i flödesschema.

**Version 1.3**

Ändrat emetogenicitet till minimal

**Version 1.2**

lagt till patientinfo

**Version 1.1**

Ändrat till: För behandlingsstart neutrofila >1,5, TPK > 100 och LPK > 2,0.