

Antitumoral regim - Neuroendokrina tumörer

Behandlingsavsikt: Adjuvant, Neoadjuvant, Palliativ

RegimID: NRB-1939

Temozolomid
Kurintervall: 28 dagar

Översikt

Läkemedel

Substans	Admini- strering	Spädning	Infusions- tid	Grunddos/ admtillfälle	Beräk- ningssätt	Maxdos/ admtillfälle	Max ack. dos
1. Temozolomid	Peroral kapsel			200 mg/m ²	kroppsyta		

Regimbeskrivning

Dag	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21
1. Temozolomid Peroral kapsel 200 mg/m ²	x1	x1	x1	x1	x1																

Dag	22	23	24	25	26	27	28	Ny kur dag 29
1. Temozolomid Peroral kapsel 200 mg/m ²								

Emetogenicitet: Medel

Anvisningar för regimen

Villkor för start av regimen

Blodstatus inklusive neutrofila, Kreatinin och leverstatus.

Villkor och kontroller för administration

Kontroll av Blodstatus inklusive neutrofila. Leverstatus omkontrolleras enligt individuell bedömning.

Sjuksköterska telefonkontroll med patient enligt individuell överenskommelse med patient.

Temozolomid

Dosering i förhållande till måltid: Tas på fastande mage

Anvisningar för ordinationHb $\geq$ 100, Neutrofila $\geq$ 1,5, TPK $\geq$ 100**Dosjustering rekommendation****Hematologisk toxicitet:**Om neutrofila $<$ 1,5 eller TPK $<$ 100, skjut upp behandlingen 1 vecka, omstart på samma dosnivå om lab normaliserat.Om neutrofila $<$ 1,0 eller TPK $<$ 50, (nadir eller inför kur) skjut upp behandling 1 vecka och reducera dos till nästa lägre dosnivå.Dosnivåer är 200mg/m², 150 mg/m² och 100mg/m².**Övrig information**

Vid kräkning efter kapselintaget får inga nya kapslar tas den dagen.

Biverkningar

Temozolomid**Observandum****Kontroll****Stödjande behandling****Hematologisk toxicitet**

Blodvärden

Enligt lokala riktlinjer

Följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos.

Infektionsrisk

Infektionsbehandling/profylax

Risk för opportunistiska infektioner (som pneumocystis jirovecii pneumoni). Ökad risk vid långtidsbehandling eller kombination med kortikosteroider eller strålbehandling, eventuell profylaxbehandlingsbehov, se FASS.

Risk för reaktivering av infektioner (som HBV, CMV).

Hudtoxicitet

Hudutslag vanligt. Klåda förekommer. Hårfall/alopeci kan förekomma.

Gastrointestinal påverkan

Illamående och kräkning förekommer (klassad som medelemetogent). Diarré, förstoppning förekommer. Stomatit, buksmärta förekommer.

Levertoxicitet

Leversvikt finns som fallrapporter. Leverfunktionsvärden bör kontrolleras.

Graviditetsvarning

Fertila kvinnor ska använda effektiv preventivmetod under behandlingen och till och med minst 6 månader efter behandlingens slut. Män med fertil kvinnlig partner ska använda effektiv preventivmetod under behandlingen och till och med 3 månader efter behandlingens slut.

Versionsförändringar

Version 1.1

Patientinfo