

Antitumoral regim - Huvud- och halscancer

Behandlingsavsikt: Kurativ, Palliativ  
RegimID: NRB-9218

Cisplatin-Etoposid (iv dag 1-3)  
Kurintervall: 21 dagar

Översikt

Läkemedel

| Substans     | Admini-<br>strering    | Spädning                                     | Infusions-<br>tid | Grunddos/<br>admtillfälle | Beräk-<br>ningssätt | Maxdos/<br>admtillfälle | Max ack.<br>dos |
|--------------|------------------------|----------------------------------------------|-------------------|---------------------------|---------------------|-------------------------|-----------------|
| 1. Cisplatin | Intravenös<br>infusion | 1000 ml<br>Natriumklorid 9<br>mg/ml infusion | 60 min.           | 80 mg/m <sup>2</sup>      | kroppsyta           |                         |                 |
| 2. Etoposid  | Intravenös<br>infusion | 500 ml<br>Natriumklorid 9<br>mg/ml infusion  | 60 min.           | 100 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<br>22 |
|-------------------------------------------------------------|----|----|----|---|---|---|---|---|---|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|------------------|
| 1. Cisplatin<br>Intravenös infusion<br>80 mg/m <sup>2</sup> | x1 |    |    |   |   |   |   |   |   |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |                  |
| 2. Etoposid<br>Intravenös infusion<br>100 mg/m <sup>2</sup> | x1 | x1 | x1 |   |   |   |   |   |   |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |                  |

Emetogenicitet: Hög

Behandlingsöversikt  
Ges vid sinonasal cancer.

Anvisningar för regimen

**Villkor för start av regimen**  
Kontroll av blodstatus inkl neutrofila, elektrolytstatus inkl kreatinin, leverstatus och njurclearance (Cystatin C, lohexol-, kreatininclearance eller motsvarande).  
Hörselkontroll enligt lokal rutin.  
Vid patologiskt kreatinin eller då gynnsammare biverkningsprofil önskas görs byte till Karboplatin-Etoposid.

**Villkor och kontroller för administration**  
Vikt eller diureskontroll.

**Anvisningar för ordination**  
Kontroll av blodstatus inkl. neutrofila och elektrolytstatus inklusive kreatinin. För behandlingsstart neutrofila >1,5, TPK >100 och LPK >2,0.  
Om S-kreatinin över normalvärde görs kontroll av njurfunktion med clearancebestämning enligt lokal metod (Cystatin C, lohexol, kreatininclearance eller motsvarande). Riktvärde GFR > 60.  
Vid konkomitant strålning (pågående) sänks dosen av Cisplatin till 60 mg/m2.  
Cisplatin - under behandlingsdygnet ges minst 4 liter vätska. Intravenös posthydrering kan bytas mot dryck.

**Dosjustering rekommendation***Hematologisk toxicitet*

Neutrofila 1,5-1 ge 80% av dosen för båda preparaten.

Neutrofila <1,0 och/eller TPK < 100 , skjut upp behandling.

*Albumin*

Vid serum-albumin <30 g/L överväg 75-80 % dos Etoposid pga högre biotillgänglighet.

**Antiemetika**

Förslag enligt stöddokument:

<https://kunskapsbanken.cancercentrum.se/stoddokument/antiemetika-vuxen/#chapter-Antiemetikaregim-1-dag->

**Biverkningar**

| <b>Cisplatin</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                                |                             |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------|-----------------------------|
| Observandum                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | Kontroll                       | Stödjande behandling        |
| <b>CAVE aminoglykosider</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |                                |                             |
| Aminoglykosider skall inte ges under och en månad efter cisplatinbehandling. Kan potentiera kumulativ nefrotoxicitet.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |                                |                             |
| <b>Hematologisk toxicitet</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    | Blodvärden                     | Enligt lokala riktlinjer    |
| Följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |                                |                             |
| <b>Hörselpåverkan</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            | Hörselkontroll                 |                             |
| Ototoxiciteten är kumulativ. Kan vara mer uttalad hos barn. Hörselkontroll bör utföras före behandlingsstart.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |                                |                             |
| <b>Neuropati</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | Biverkningskontroll            |                             |
| Parestesi, areflexi, störning av proprioception och vibrationssinne finns rapporterat som neuropatiska symtom. Neuropati är relaterad till kumulativ dos, dock finns interindividuella skillnader för vilken sammanlagd dos som ger neuropati. Även efter utsättning kan neuropatin först försämrats under flera månader, neuropati kan även uppstå efter behandling är avslutad. Mestadels reversibel, men ofta inte komplett. Kontroll av neurologiska symtom inför varje kur. |                                |                             |
| <b>Njurtoxicitet</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | Njurfunktion<br>Urinproduktion | Hydrering<br>Vätskedrivande |
| Hydrering bör ske före och efter infusion av cisplatin.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |                                |                             |
| Vid liten urinproduktion kan vätskedrivande och/eller ökad vätsketillförsel ges.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |                                |                             |
| <b>Hög emetogenicitet</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |                                | Antiemetika                 |
| Antiemetika ges enligt lokala protokoll.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |                                |                             |
| <b>Extravasering</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |                                |                             |
| <b>Gul (Låg koncentration)</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |                                |                             |
| Vid låg koncentration/liten mängd klassad som vävnadsretande, men ger sällan allvarlig skada (medelhög risk för vävnadsskada).                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |                                |                             |
| Se referens basfakta angående fallrapport om nekros även vid lägre koncentration av Cisplatin.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |                                |                             |
| <b>Extravasering</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |                                |                             |
| <b>Röd (Hög koncentration)</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |                                |                             |
| Vid hög koncentration(eller stor mängd) (uppgiven koncentration >0,4 mg/ml) klassad som vävnadstoxisk med risk för nekros (hög risk för vävnadsskada).                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |                                |                             |
| Vävnadsskada, fibros, nekros, smärta, svullnad och erytem finns rapporterat.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |                                |                             |
| Se referens basfakta angående fallrapport om nekros även vid lägre koncentration av Cisplatin.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |                                |                             |
| <b>Interaktionsbenägen substans</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                                |                             |
| Samtidig administrering av nefrotoxiska läkemedel (t.ex. cefalosporiner, aminoglykosider, amfotericin B eller kontrastmedel) förstärker cisplatinets nefrotoxiska effekt.                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |                                |                             |

**Etoposid**

| Observandum                                                                                                                           | Kontroll   | Stödjande behandling     |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|--------------------------|
| <b>Akut infusionsreaktion/anafylaxi</b>                                                                                               |            |                          |
| Anafylaktiska reaktioner kan förekomma. Infusionen ska ges långsamt, under 30-60 minuter för att undvika hypotension och bronkospasm. |            |                          |
| <b>Hematologisk toxicitet</b>                                                                                                         | Blodvärden | Enligt lokala riktlinjer |
| Följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos.                                                                        |            |                          |

Fortsättning på nästa sida

**Etoposid (Fortsättning)**

| Observandum                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | Kontroll | Stödjande behandling |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|----------------------|
| <b>Hudtoxicitet</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |          |                      |
| Håravfall/alopeci vanligt, reversibel.                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |          |                      |
| <b>Gastrointestinal påverkan</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |          |                      |
| Biverkningskontroll                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |          | Antiemetika          |
| Illamående och kräkningar vanliga. Förstoppning och diarré förekommer.                                                                                                                                                                                                                                                                   |          |                      |
| <b>Övrigt</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |          |                      |
| Vid serum-albumin <30 överväg 75-80 % dos Etoposid.                                                                                                                                                                                                                                                                                      |          |                      |
| Lågt serum-albumin ger ökad obundet/fritt Etoposid AUC, vilket resulterar i ökad hematologisk toxicitet (lägre antal neutrofila).                                                                                                                                                                                                        |          |                      |
| <b>Extravasering</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |          | Värme                |
| <b>Gul</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |          |                      |
| Klassas som vävnadsretande, men ger sällan allvarlig skada (medelhög risk för vävnadsskada).                                                                                                                                                                                                                                             |          |                      |
| Irriterande vid extravasering. Kan ge lokal mjukdelstoxicitet, irritation och inflammation så som svullnad, smärta, cellulit.                                                                                                                                                                                                            |          |                      |
| Följ instruktionen för värmebehandling, se stöddokument Extravasering.                                                                                                                                                                                                                                                                   |          |                      |
| <b>Interaktionsbenägen substans</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |          |                      |
| Samtidig administrering av högdos ciklosporin med Etoposid ger ökad exponering för Etoposid till följd av minskad clearance.                                                                                                                                                                                                             |          |                      |
| Samtidig administrering av cisplatin med Etoposid är förknippat med ökad exponering för Etoposid till följd av minskad clearance.                                                                                                                                                                                                        |          |                      |
| Samtidig administrering av fenytoin med Etoposid är förknippat med minskad effekt av Etoposid till följd av ökad clearance. Även andra enzyminducerande antiepileptika kan ge minskad effekt av Etoposid, se FASS.                                                                                                                       |          |                      |
| Samtidig administrering av antiepileptiska mediciner med Etoposid kan medföra risk för sämre effekt av antiepileptisk medicin, dock vaga uppgifter, se FASS.                                                                                                                                                                             |          |                      |
| Samtidig administrering av warfarin med Etoposid kan ge ökad effekt warfarin och därmed förhöjda PK/INR värden, vilket kräver ökad övervakning.                                                                                                                                                                                          |          |                      |
| Samtidig administrering av netupitant/palonosetron (där netupitant metaboliseras via CYP3A4) med Etoposid har visat att exponeringen för Etoposid ökar med 21%. I poolade säkerhetsdata från fyra studier av olika storlekar har kombinationen dock hittills ej visat klinisk effekt med ökad toxicitet, enligt dokument från företaget. |          |                      |

**Versionsförändringar****Version 1.2**

antiemetika

**Version 1.1**

Patientinformation tillagd.

**Version 1.0**

Regimen fastställdes