

Antitumoralt läkemedel

Aflibercept Intravenös infusion

Basfakta

Doseringsaspekter

Beräkningssätt:	Kroppsvikt
Enhet för grunddos:	mg/kg
Administreringsväg:	Intravenös

Spädningsinformation

Spädningsvätska 100 ml Glukos 50 mg/ml 100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	Koncentrationsintervall: Hållbarhet efter spädning 24 timmar 8 timmar	0,6-8 mg/ml Förvaring Kallt Rumstemperatur
Spädningsanvisningar Ordinerad dos sätts till infusionsvätskan, blanda väl. Administreras via infusionsset med ett 0,2 mikrometer polyetersulfonfilter.		

Biverkningar

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Hematologisk toxicitet		
Trombocytopeni med ökad blödningsrisk, i övrigt leukopeni, neutropeni, inklusive febril neutropeni. Följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos enligt vårdprogram eller lokala instruktioner.		
Hypertoni		
Hypertoni vanligt, kan bli uttalad.		
Gastrointestinal påverkan		
Diarré, stomatit, nedsatt aptit, viktnedgång och buksmärta vanligt. Hemorrojder och rektal blödning förekommer. Rapporterna finns om gastrointestinal perforation. Risk för fistelbildning är förhöjd (både gastrointestinalt och icke gastrointestinalt).		
Levertoxicitet		
Förhöjda transaminaser vanligt.		
Njurtoxicitet		
Proteinuri vanligt, kan bli uttalad, nefrotiskt syndrom förekommer, men ovanligt. Förhöjt kreatinin vanligt.		
CNS påverkan		
Huvudvärk vanligt. Fallrapporter finns om RPLS (Reversible Posterior Encephalopathy Syndrome). Diagnosticera med MR och avbryt behandlingen om verifierad RPLS.		
Hudtoxicitet		
Hand-fot-syndromet (palmar-plantar erythro-dysestesi, PPE) vanligt. Hyperpigmentering. Nedsatt sårhäkning, se FASS.		
Andningsvägar		
Andfåddhet, heshet vanligt.		
Tromboembolism		
Rapporter om både arteriell och venös tromboembolism finns, se FASS.		
Immunologisk reaktion		
Överkänslighetsreaktioner förekommer.		