

Antitumoralt läkemedel

Aflibercept Intravenös infusion

ATC-kod: L01XX44

BASFakta

Doseringsaspekter

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

Anvisningar

Övriga anvisningar för läkemedelsadministration

Handhavande

Cytostatika, läkemedel som kräver skyddsutrustning vid hantering, se rekommenderade instruktioner i tabell 1 (röd)<https://cancercentrum.se/download/18.4b2c14a019545e36ca725099/1742298635703/handhavande-cancerlakemedel-riskanalys-1701.pdf>

Spädningsinformation

Spädningsvätska
100 ml Glukos 50 mg/ml
100 ml Natriumklorid 9 mg/ml

Koncentrationsintervall: 0,6-8 mg/ml

Hållbarhet efter spädning
24 timmar
8 timmarFörvaring
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. Rapporter 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 erythrodysestesi, PPE) vanligt. Hyperpigmentering. Nedsatt sårhäkning, se FASS.		
Andningsvägar		
Andfåddhet, heshet vanligt.		
Tromboembolism		
Rapporter om både arteriell och venös tromboembolism finns, se FASS.		

Fortsättning på nästa sida

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Immunologisk reaktion Överkänslighetsreaktioner förekommer.		
Extravasering Grön Klassas som ej vävnadsskadande (låg eller minimal risk för vävnadsskada vid extravasering).		