

Antitumoralt läkemedel

Alektinib Peroral kapsel

ATC-kod: L01XE36

BASFakta

Doseringsaspekter

| | |
|--------------------------|--------------------------|
| Beräkningsätt: | Standarddos |
| Enhet för grunddos: | mg |
| Administreringsväg: | Peroral |
| Dosering i förh. måltid: | Tas i samband med måltid |

Anvisningar

Anvisningar för läkemedelsadministration

Undvik samtidigt intag av grapefrukt, grapefruktjuice och johannesört under pågående behandling.

Om en dos missats ska den endast tas om det är mer än 6 timmar kvar till nästa planerade dos.

Vid kräkning efter att en dos intagits, tas nästa dos vid den schemalagda tiden.

Övriga anvisningar för läkemedelsadministration

Handhavande:

Läkemedel som inte kräver skyddsutrustning vid hantering.

Biverkningar

| Observandum | Kontroll | Stödjande behandling |
|---|----------|----------------------|
| Hematologisk toxicitet Anemi vanligt, oftast grad 1-2. | | |
| Andningsvägar Fallrapporter om interstitiell lungsjukdom finns. | | |
| Levertoxicitet Förhöjda transaminaser vanligt, kan bli grad 3-4. Kontroll av leverfunktion med ALAT, ASAT och totalt bilirubin bör ske före behandlingsstart och därefter kontinuerligt, se FASS. Tillfälligt uppehåll, dosjustering eller permanent utsättning vid förhöjda värden, se FASS. | | |
| Övrigt Muskelsmärta (myalgi) vanligt, kan bli uttalad. Kreatinfosfokinas (CK) förhöjningar vanligt. Eventuell dosjusteringsbehov, se FASS. | | |
| Hjärttoxicitet Symtomatisk bradykardi förekommer. | | |
| Gastrointestinal påverkan Förstoppning mycket vanligt. Illamående, kräkning och diarre vanligt. Stomatit förekommer. | | |
| Hudtoxicitet Hudutslag vanligt. Fotosensitivitet har rapporterats. Undvik långvarig soljusexponering under behandlingen till och med 7 dagar efter behandlingens avslut. | | |
| Övrigt Ödem vanligt. | | |
| Njurtoxicitet Förhöjningar av kreatinin förekommer. Njursvikt har rapporterats. | | |
| Graviditetsvarning Kan orsaka fosterskador. Effektiva preventivmedel måste användas av fertila kvinnliga patienter under behandlingen och minst tre månader efter sista dosen av Alektinib. | | |

Fortsättning på nästa sida

| Observandum | Kontroll | Stödjande behandling |
|--|-----------------|-----------------------------|
| Interaktionsbenägen substans | | |
| Vid samtidig administrering av starka CYP3A4-inducerare med Alektinib rekommenderas lämplig övervakning, viss påverkan på koncentration skulle kunna förekomma, men det är olika effekt på substans och aktiv metabolit, se FASS.(Exempel på starka CYP3A4-inducerare är: karbamazepin, fenobarbital, fenytoin, rifabutin, rifampicin och Johannesört (hypericum perforatum).) | | |
| Vid samtidig administrering av starka CYP3A4-hämmare med Alektinib rekommenderas lämplig övervakning, viss påverkan på koncentration skulle kunna förekomma, men det är olika effekt på substans och aktiv metabolit, se FASS.(Exempel på starka CYP3A4-hämmare är: ritonavir, sakvinavir, telitromycin, ketokonazol, itraconazol, vorikonazol, posakonazol nefazodon, grapefrukt och pomerans.) | | |
| Vid samtidig administrering av P-gp-substrat med Alektinib rekommenderas lämplig övervakning, då ökning av plasmakoncentration av P-gp-substrat skulle kunna öka. (Exempel på P-gp-substrat är: digoxin, dabigatranetexilat, topotekan, sirolimus, everolimus, nilotinib och lapatinib.) | | |
| Vid samtidig administrering av BCRP-substrat med Alektinib rekommenderas lämplig övervakning, då ökning av plasmakoncentration av BCRP-substrat skulle kunna öka. (Exempel på BCRP-substrat är: metotrexat, mitoxantron, topotekan och lapatinib.) | | |

Versionsförändringar

Version 1.2

Lagt till hänvisning handhavande.

Version 1.1

interaktionsbenägen substans tillagd.

Version 1.0

Basfaktan fastställdes.