

Antitumoralt läkemedel

Alemtuzumab Intravenös infusion

Licenspreparat

BASFakta

Doseringsaspekter

Beräkningssätt:	Standarddos
Enhet för grunddos:	mg
Administreringsväg:	Intravenös

Anvisningar

Övriga anvisningar för läkemedelsadministration

Alemtuzumab är registrerad för användning vid MS. Det går att få kostnadsfri tillgång via "compassionate use" program. Användandet bör begränsas till fall då B-cell receptor signalhämmare anses vara förstahandsmedel vid 17pdel/TP53 mutation (Vårdprogram vid KLL 2016, sid 68).

Spädningsinformation

Spädningsvätska
100 ml Natriumklorid 9 mg/ml

Hållbarhet efter spädning
24 timmar

Förvaring
Kallt

Biverkningar

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Akut infusionsreaktion/anafylaxi Akutberedskap för infusionsreaktion.	Blodtryck Puls	Akutberedskap
Hematologisk toxicitet Hematologisk toxicitet kan vara behandlingsmålet. Följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos.	Blodvärden	Enligt lokala riktlinjer
Infektionsrisk Ökad infektionsrisk. Följ noga med kontroller. Eventuellt uppehåll eller utsättning vid infektion.		
Hjärttoxicitet Hypotension och hypertension förekommer. Arytmi inklusive takykardi förekommer. Monitorering av hjärtfunktion (kliniskt eller bestämning av LVEF (vänsterkammarejektionsfraktion)) bör övervägas.	Hjärtfunktion	
Hudtoxicitet Urticaria och utslag förekommer.		
Gastrointestinal påverkan Diarré förekommer. Illamående, kräkning och stomatit har rapporterats.		
Övrigt Huvudvärk, insomningsbesvär, oro och fatigue har rapporterats. Muskuloskelettal smärta.		