

Antitumoralt läkemedel

Amsakrin Intravenös infusion

ATC-kod: L01XX01

Basfakta

Doseringsaspekter

Beräkningssätt:	Kroppsyta
Enhet för grunddos:	mg/m ²
Administreringsväg:	Intravenös

Anvisningar

Anvisningar för läkemedelsadministration

Spoldropp Glukos 50 mg/mL används, inkompatibelt med Natriumklorid.

Övriga anvisningar för läkemedelsadministration

Handhavande

Cytostatika, läkemedel som kräver skyddsutrustning vid hantering, se rekommenderade instruktioner i tabell 1 (röd) <https://cancercentrum.se/contentassets/59704405fb4645a7918481e5c9976e7c/handhavande-cancerlakemedel-riskanalys-1701.pdf>

Spädningsinformation

Spädningsvätska

500 ml Glukos 50 mg/ml

Spädningsanvisningar

Steg 1: 1,5 ml av amsakrinlösningen (I) överförs till bipackad injektionsflaska med mjölsyra (II) och omskakas försiktigt tills en klar lösning fås. Stamlösningens koncentration är 5 mg/mL.

Steg 2: Ordinerad dos sätts till infusionspåsen med Glukos 50 mg/ml och blandas försiktigt. Plastspruta av märket ONCE används.

Inkompatibelt med Natriumklorid-lösningar.
Hållbarhet enligt FASS.

Hållbarhet efter spädning
48 timmar

Förvaring
Rumstemperatur

Biverkningar

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Hjärttoxicitet	Elektrolyter	
Patienter med hypokalemi har ökad risk för ventrikelflimmer. Serum-kalium ska kontrolleras och korrigeras före och under behandling.		
Tumörlyssyndrom	Urat	Hydrering Allopurinol
Hyperurikemi kan uppstå till följd av snabb lyses av tumörceller. Ge Allopurinol 300 mg peroralt, dagligen under behandlingsperioden.		
Vid behov kan rasurbikas (Fasturtec) ges.		
Starkt vävnadsretande		