

Antitumoralt läkemedel

Bortezomib Intravenös injektion

ATC-kod: L01XG01

Basfakta

Doseringsaspekter

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

Anvisningar

Övriga anvisningar för läkemedelsadministration

pH i bruksfärdig lösning anges till 4-7.

Handhavande:

Cytostatika, läkemedel som kräver skyddsutrustning vid hantering, se rekommenderade instruktioner [ihhttps://cancercentrum.se/contentassets/59704405fb4645a7918481e5c9976e7c/handhavande-cancerlakemedel-riskanalys-1701.pdf](https://cancercentrum.se/contentassets/59704405fb4645a7918481e5c9976e7c/handhavande-cancerlakemedel-riskanalys-1701.pdf)

Spädningsinformation

Spädningsanvisningar

Bortezomib 3,5 mg löses upp med 3,5 ml Natriumklorid 9 mg/ml, ger koncentrationen 1 mg/ml. Förvaras i skydd för ljus.

Hållbarhet efter spädning
8 dygn

Förvaring
Kallt

Ett flertal företag tillhandahåller Bortezomib. Längst hållbarhet anger STADA med "28 dagar vid 2 - 8 °C skyddad från ljus, 7 dagar vid 25 °C skyddad från ljus eller 24 timmar vid 25 °C i vanlig inomhusbelysning vid förvaring i originalflaskan och/eller i en polypropeninjektionsspruta.", se FASS.

Biverkningar

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Hematologisk toxicitet Följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos.	Blodvärden	Enligt lokala riktlinjer
Gastrointestinal påverkan Illamående, diarré, kräkningar och förstoppning är vanliga biverkningar.		
Neuropati Perifer neuropati förekommer, mestadels sensorisk, men rapporter om motorisk påverkan finns.	Biverkningskontroll	
Hypotension Ortostatisk hypotension förekommer, ett fåtal av dessa inkluderar svimningsepisoder. Se över blodtrycksmedicinering i övrigt, hydreringssituation och eventuellt behov av mer specifik behandling.	Blodtryck	
Extravasering (Grön) Klassas som ej vävnadsskadande (låg eller minimal risk för vävnadsskada vid extravasering).		