

Antitumoralt läkemedel

Daktinomycin Intravenös infusion

Licenspreparat

Basfakta

Doseringsaspekter

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

Anvisningar

Övriga anvisningar för läkemedelsadministration

Licenspreparat, tillgänglig som Cosmegen 500 mikrogram, Lundbeck.

Spädningsinformation

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

Spädningsanvisningar

Daktinomycin 500 mikrogram löses med 1,1 ml Sterilt vatten vilket ger en stamlösning med styrkan 500 mikrog/ml. Späd sedan vidare till konc > 10 mikrogram/ml.

Koncentrationsintervall: >0,01 mg/ml

Hållbarhet efter spädning
10 timmar (Natriumklorid 9 mg/ml)
10 timmar (Glukos 50 mg/ml)

Förvaring
Rumstemperatur
Rumstemperatur

Biverkningar

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Hematologisk toxicitet		
Följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos.		
Starkt vävnadsretande		
Vävnadsnekros och sårbildning om extravasering sker. Kontraktur har uppstått till följd av extravaseringsskada.		
Levertoxicitet		
Förhöjda levervärden. Ascites. Leverförstoring. Leversvikt, med fallrapport om dödsfall. Veno-ocklusiv sjukdom med risk för multi-organ svikt som följd, har rapporterats.		
Gastrointestinal påverkan		
Anorexi, illamående, kräkning, buksmärta, diarré.		
Slemhinnetoxicitet		
Stomatit, faryngit, esofagit, gastrointestinala ulcerationer, proktit.		
Hudtoxicitet		
Reversibel alopeci. Acne. Erytema multiforme. Tidigare strålinducerat erytemområde kan återaktiveras eller hyperpigmenteras av Daktinomycin.		
Övrigt		
Daktinomycin kan potentiella strålbehandlingseffekt. Dosreduktionsbehov om kombination Daktinomycin och strålbehandling. Risk för ökade biverkningar vid kombination, framför allt om strålbehandlingsfält inkluderar mucosa. Om strålbehandlad högersidig Wilms tumor, undvik Daktinomycin under 2 månader – för att ej öka risk för levertoxicitet.		