

Antitumoralt läkemedel

Daunorubicin Liposomalt Intravenös infusion

Licenspreparat

Basfakta

Doseringsaspekter

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

Spädningsinformation

Spädningsvätska 250 ml Glukos 50 mg/ml	Koncentrationsintervall:	0,2-1,0 mg/ml
Spädningsanvisningar Ordinerad dos sätts till infusionsvätskan, blanda väl.	Hållbarhet efter spädning 24 timmar 24 timmar	Förvaring Kallt Rumstemperatur

Biverkningar

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Akut infusionsreaktion/anafylaxi	Monitorering Blodtryck Puls	Akutberedskap

Akuta infusionsreaktioner vanliga (ryggsmärta, flush, bröstsmärta och andnöd) dock är anafylaxi ovanligt. Akutberedskap skall finnas. Stoppa behandlingen kortvarigt. Reaktionen återuppstår oftast ej om återstartad behandling i långsammare fart.

Hematologisk toxicitet

Följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos enligt vårdprogram eller lokala instruktioner.

Hjärttoxicitet

Risk för antracyclininducerad kardiomyopati med hjärtsvikt som följd. Kan uppstå sent i behandlingen eller flera månader efteråt. Risken ökar med stigande kumulativ dos och vid tidigare hjärtsjukdom, strålbehandling mot del av hjärtat eller tidigare behandling med andra antracykliner eller antracenedioner (trolig additiv toxicitet), varför det framförallt för dessa riskgrupper bör finnas utgångsvärde på vänsterkammarmfunktion (ekokardiografi eller motsvarande).

Övrigt

Undvik extravasering. Rodnad, smärta och svullnad kan uppstå, hittills dock ej rapporterats om vävnadsnekros för den liposomala beredningen.

Gastrointestinal påverkan

Illamående, diarré, kräkning och buksmärter vanliga. Stomatit. Förstoppning.

CNS påverkan

Huvudvärk. Yrsel. Fatigue/trötthet.