

## Antitumoralt läkemedel

**Daunorubicin+Cytarabin Liposomalt Intravenös infusion**

Basfakta

**Doseringsaspekter**

<b>Beräkningssätt:</b>	Kroppsyta
<b>Enhet för grunddos:</b>	mg/m <sup>2</sup>
<b>Administreringsväg:</b>	Intravenös

**Anvisningar****Anvisningar för läkemedelsadministration**

Produkten Vyxeos innehåller efter beredning 2,2 mg/mL Daunorubicin och 5 mg/mL Cytarabin inkapslade i liposomer i en fast kombination med en molarkvot på 1:5. Infusionstid 90 minuter.

**Spädningsinformation****Spädningsvätska**

500 ml Glukos 50 mg/ml

500 ml Natriumklorid 9 mg/ml

**Spädningsanvisningar**

Vyxeos tas ur kylen och tempereras till rumstemperatur under 30 minuter. Tillsätt 19 mL Sterilt vatten per flaska, Snurra flaskan var 30:e sekund under 5 min, låt sedan flaskan stå i 15 min. Lösningen ska vara ogenomskinlig, purpurfärgad, homogen dispersion, i huvudsak fri från synliga partiklar. Stamlösningen innehåller Daunorubicin 2,2 mg/mL och Cytarabin 5 mg/mL. Ordinerad dos sätts till infusionsvätskan, blanda mycket försiktigt. Tid för infusion på 90 min tillkommer utöver den angivna hållbarheten på 4 timmar. Hållbarhet enligt FASS.

<b>Hållbarhet efter spädning</b>
4 timmar (Natriumklorid 9 mg/ml)
4 timmar (Glukos 50 mg/ml)

<b>Förvaring</b>
Kallt
Kallt

**Biverkningar**

<b>Observandum</b>	<b>Kontroll</b>	<b>Stödjande behandling</b>
<b>Akut infusionsreaktion/anafylaxi</b>	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.		
<b>Hematologisk toxicitet</b>	Följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos enligt vårdprogram eller lokala instruktioner.	
<b>Hjärttoxicitet</b>	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 vänsterkammarfunktion (ekokardiografi eller motsvarande).	
<b>Övrigt</b>	Undvik extravasering. Rodnad, smärta och svullnad kan uppstå, hittills dock ej rapporterats om vävnadsnekros för den liposomala beredningen.	

Fortsättning på nästa sida

<b>Observandum</b>	<b>Kontroll</b>	<b>Stödjande behandling</b>
<b>Gastrointestinal påverkan</b> Illamående, diarré, kräkning och buksmärtor vanliga. Stomatit. Förstoppning.		
<b>CNS påverkan</b> Huvudvärk. Yrsel. Fatigue/trötthet.		

## Versionsförändringar

### Version 1.2

Denna borde arkiverats tidigare innan ändringar i basfaktan gjordes. Den har inte använts i någon regim.

Ny basfakta gjord med kopia på denna. Jenny ska granska biverkningstexterna innan fastställande. (arkiverad)

### Version 1.2

Mindre ändringar i text under spädning

### Version 1.1

Namn basfakta bytt till Daunorubicin+Cytarabin. Instruktion för beredning och hållbarhet enligt FASS.

### Version 1.0

Basfaktan fastställdes.