

Antitumoralt läkemedel

Docetaxel (vattenfri) Intravesikal instillation

ATC-kod: L01CD02

Basfakta

Doseringsaspekter

Beräkningsätt:	Standarddos
Enhet för grunddos:	mg
Administreringsväg:	Intravesikal

Anvisningar

Anvisningar för läkemedelsadministration

Lösningen bör kvarhållas i blåsan 1-2 timmar.

Övriga anvisningar för läkemedelsadministration

Handhavande

Cytostatika, läkemedel som kräver skyddsutrustning vid hantering, se rekommenderade instruktioner [ihhttps://cancercentrum.se/download/18.4b2c14a019545e36ca725099/1742298635703/handhavande-cancerlakemedel-riskanalys-1701.pdf](https://cancercentrum.se/download/18.4b2c14a019545e36ca725099/1742298635703/handhavande-cancerlakemedel-riskanalys-1701.pdf)

Spädningsinformation

Spädningsvätska

55 ml Natriumklorid 9 mg/ml

Spädningsanvisningar

Ordinerad dos sätts till infusionsvätskan, blanda väl. Volymen 55 ml krävs för att koncentrationen av Docetaxel i lösningen ska vara mindre än 0,74 mg/ml, se FASS.

Hållbarhet varierar beroende på leverantör av läkemedel.

Biverkningar

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
-------------	----------	----------------------

Övrigt

Urinvägspåverkan med dysuri (sveda, obehag eller smärta vid miktion), urgency (tvingande trängningar), frequency (täta trängningar) och hematuri finns rapporterat. Grad 1-2. Reversibla, spontant eller vid uppehåll i behandlingen. Studierna är dock små.

Vid kombination med Gemcitabin intravesikal instillation beskrivs dysuri som vanligt (33%), täta/tvingande trängningar som vanligt (33%) och hematuri förekommer (11%). Milda. Dock liten studie. Urinretention enstaka fall, dock liten studie.

Gastrointestinal påverkan

Illamående förekommer vid kombination med Gemcitabin intravesikal instillation. Eventuellt Ondansetron inför instillation.

Hudtoxicitet

Fallrapport om ansiktsflush finns. Liten studie.