

Antitumoralt läkemedel

Elranatamab Subkutan injektion

ATC-kod: L01FX00

Basfakta

Doseringsspekter

Beräkningssätt:	Standarddos
Enhet för grunddos:	mg
Administreringsväg:	Subkutan

Anvisningar

Anvisningar för läkemedelsadministration

Injiceras subkutant. Företrädelevis i buken alternativt låret.

Elranatamab ska inte injiceras i områden där huden har blåmärken eller är röd, öm eller hård eller i områden där det finns ärr.

Övriga anvisningar för läkemedelsadministration

Handhavande:

Okonjugerad bispecifik antikropp, läkemedel som inte kräver skyddsutrustning vid hantering,
<https://cancercentrum.se/download/18.4b2c14a019545e36ca725099/1742298635703/handhavande-cancerlakemedel-riskanalys-1701.pdf>

Spädningsinformation

Spädningsanvisningar

Elranatamab ges enligt uppträppningsschema.

Dosen ges outspädd subkutant. Hållbarhet på uppdragna sprutor är 24 timmar enligt FASS.

Lösningen är en klar till svagt opaliserande, och färglös till svagt brunaktig.

Hållbarhet efter spädning
24 timmar
24 timmar

Förvaring
Kallt
Rumstemperatur

Biverkningar

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Hematologisk toxicitet	Blodvärden	Enligt lokala riktlinjer
Hematologisk toxicitet kan vara behandlingsmålet. Följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos.		
Anemi, neutropeni och trombocytopeni mycket vanligt.		
Infektionsrisk	Biverkningskontroll	Infektionsbehandling/profylax
Ökad infektionsrisk, pneumoni och övre luftvägsinfektioner vanliga.		
Immunologisk reaktion	Biverkningskontroll	Kortikosteroid Antihistamin Paracetamol
Hypogammaglobulinemi vanligt, oftast grad 1-2, kan nå grad 3-4. Eventuellt behandlingsbehov gammaglobulin, se FASS.		
Cytokinfrisättningsyndrom (CRS) mycket vanligt, oftast grad 1-2. Symtom kan inkludera feber, hypoxi, frossa, hypotoni, takykardi, huvudvärk och förhöjda leverenzymer. Följ uppträppningsschema. Premedicinering med kortikosteroid, antihistamin och antipyretika, se FASS. Eventuell behandling mot CRS, se FASS.		
CNS påverkan	Biverkningskontroll	
Huvudvärk vanligt. Perifer neuropati vanligt, grad 1-2. Encefalopati förekommer inklusive immuneffektorcell-associerat neurotoxicitetssyndrom (ICANS), se FASS för behandling utifrån ICE (immuneffektorcell-associerad encefalopati) poäng.		
Gastrointestinal påverkan		
Diarré mycket vanligt, oftast grad 1-2. Nedsatt aptit och illamående vanligt, grad 1-2.		

Fortsättning på nästa sida

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Levertoxicitet Förhöjda levervärden vanligt, oftast grad 1-2.	Leverfunktion	
Övrigt Reaktioner vid injektionsstället vanliga (blåmärke, obehag, erytem, induration och/eller svullnad), oftast grad 1-2.	Biverkningskontroll	
Hypokalem och andra elektrolytrubbningar vanliga. Muskuloskeletal smärta vanlig.		
Graviditetsvarning Fertila kvinnor skall använda effektivt preventivmedel under behandling och minst sex månader efter sista dos.		
Interaktionsbenägen substans Inga interaktionsstudier utförda.		
Frisättningen av cytokiner förknippad med behandlingsstarten kan hämma CYP450-enzymen. Vid samtidig administrering av CYP450-substrat med smalt terapeutiskt index bör toxicitet och eventuella koncentrationer av det samtidiga läkemedlet övervakas. Se FASS.		