

Antitumoralt läkemedel

Eribulin Intravenös infusion

BASFakta

Doseringsaspekter

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

Spädningsinformation

Spädningsvätska 100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	Koncentrationsintervall:	0,018-0,18 mg/ml
Spädningsanvisningar Ordinerad dos sätts till infusionsvätskan, blanda väl. Inkompatibelt med glukos.	Hållbarhet efter spädning 24 timmar	Förvaring Kallt

Biverkningar

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Hematologisk toxicitet Följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos.	Blodvärden	
Neuropati Patienter ska övervakas noggrant med avseende på tecken på perifer motorisk och sensorisk neuropati.	Biverkningskontroll	
Hjärttoxicitet QT-förlängning har rapporterats. Försiktighet vid känd hjärtsvikt, bradyarytmi, samtidig behandling med läkemedel med risk för QT-förlängning eller elektrolytrubbning. Om behandling trots dessa riskfaktorer rekommenderas EKG övervakning, se FASS.		
Levertoxicitet Förhöjda levervärden vanligt. Förhöjningar inte helt ansedda som äkta toxicitet, se FASS, men vid ALAT eller ASAT värden >3 ggr övre normalgränsen ökar risken för uttalad hematologisk toxicitet.		
Gastrointestinal påverkan Illamående, förstoppning, diarré, kräkning och nedsatt aptit vanligt, men sällan grad 3-4. Buksmärta, stomatit, muntorrhet och reflux förekommer.		
Hudtoxicitet Håravfall (alopeci) vanligt. Utslag, klåda och nagelförändringar förekommer. Palmar-plantar erytrodysesesi (PPE) finns rapporterat.		
Övrigt Muskel och ledvärk vanligt. Ryggsmärta förekommer. Skelettsmärta förekommer. Huvudvärk, utmattning/fatigue och feber vanligt. Sömnsvårigheter och yrsel förekommer.		
Andningsvägar Andfåddhet/dyspné och hosta vanligt, oftast grad 1-2. Orofaryngeal smärta, näsblod och rinorré förekommer. Interstiell lungsjukdom finns rapporterad.		
Övrigt Hypokalemi, hypomagnesemia och hypokalcemi förekommer. Hyperglykemi förekommer.		