

Antitumoralt läkemedel

Eribulin Intravenös infusion

ATC-kod: L01XX41

BASFakta

Doseringsaspekter

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

Anvisningar

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
100 ml Natriumklorid 9 mg/ml

Koncentrationsintervall: 0,015-0,043 mg/ml

Spädningsanvisningar
Ordinerad dos sätts till infusionsvätskan, blanda väl. Hållbarhet enligt stabilis.org.

Hållbarhet efter spädning
14 dygn (Natriumklorid 9 mg/ml)
14 dygn (Natriumklorid 9 mg/ml)

Förvaring
Kallt
Rumstemperatur

Inkompatibelt med glukos.

Angiven hållbarhet avser den kemiska stabiliteten. Hållbarheten kan vara kortare (se beredningens etikett) då den ofta begränsas av den mikrobiologiska hållbarheten som beredande apotek sätter utifrån sina lokala förhållanden, t.ex validering av lokaler och om infusionsaggregat sätts eller ej.

Biverkningar

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Hematologisk toxicitet Följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos.	Blodvärden	Enligt lokala riktlinjer
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.	EKG	
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.	Leverfunktion	
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.		

Fortsättning på nästa sida

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Andningsvägar Andfåddhet/dyspné och hosta vanligt, oftast grad 1-2. Orofaryngeal smärta, näsblod och rinorré förekommer. Interstitiell lungsjukdom finns rapporterad.		
Övrigt Muskel och ledvärk vanligt. Ryggsmärta förekommer. Skelettsmärta förekommer. Huvudvärk, utmattning/fatigue och feber vanligt. Sömnsvårigheter och yrsel förekommer.		
Övrigt Hypokalemi, hypomagnesemia och hypokalcemi förekommer. Hyperglykemi förekommer.		
Extravasering Grön Klassas som ej vävnadsskadande (låg eller minimal risk för vävnadsskada vid extravasering).		

Versionsförändringar

Version 1.7

Rättat skrivfel.

Version 1.6

Uppdaterat hållbarhet och koncentrationsintervall efter stabilis databas.

Version 1.5

Extravaseringkodning grön. Observandum saknar kontroll och behandling.

Version 1.4

Handhavande information tillagd.

Version 1.3

Hållbarhet ändrad till 72 timmar kallt enligt FASS.

Version 1.0

Basfaktan fastställdes.