

Antitumoralt läkemedel

Estramustinnatriumfosfat Peroral kapsel

Basfakta

Doseringsaspekter

Beräkningssätt:	Standarddos
Enhet för grunddos:	mg
Administreringsväg:	Peroral

Anvisningar

Anvisningar för läkemedelsadministration

Samtidigt intag av mjölkprodukter ska undvikas.

Biverkningar

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Övrigt Gynekomasti mycket vanligt. Erektill dysfunktion har rapporterats		
Hematologisk toxicitet Anemi, leukopeni förekommer. Trombocytopeni har rapporterats. Försiktighet vid tidigare känd trombosproblematik (venös trombos, tromboflebit) då östrogenbehandling vid prostatacancer är associerad med ökad risk för trombos.		
Gastrointestinal påverkan Illamående, kräkningar och diarré vanligt.		
Levertoxicitet Förhöjda levervärden vanligt. Följ levervärden regelbundet.		
Hjärttoxicitet Förhöjt blodtryck har rapporterats, kontroll av blodtryck ska ske regelbundet. Försiktighet vid känd hjärt och kärlsjukdom, då östrogenbehandling vid prostatacancer är associerad med ökad risk för trombos och myocardiemi. Rapporter finns om ökad ödemproblematik och hjärtsvikt.		
Endokrinologi Glukostolerans kan minska, varför glukoskontroller bör ske noggrant hos diabetespatienter. Metabolism av kalcium och fosfor kan påverkas, varför försiktighet vid känd hyperkalcemi eller njursvikt.		
Immunologisk reaktion Allergiska reaktioner inklusive angioödem har rapporterats. Enligt SPC har flera av dessa fall haft samtidig behandling med ACE-hämmare.		
Graviditetsvarning Mutagena egenskaper. Män som behandlas med estramustin bör vidta antikonceptionella åtgärder om partner är fertil kvinna.		
Interaktionsbenägen substans Mjölksprodukter kan minska absorptionen av estramustin, då estramustin bildar olösliga salter med flervärda metalljoner. Samtidig administrering av estramustin och ACE-hämmare kan öka risk för angioödem.		