

Antitumoralt läkemedel

Everolimus Per oral tablett

BASFakta

Doseringsaspekter

Beräkningssätt:	Standarddos
Enhet för grunddos:	mg
Administreringsväg:	Per oral
	Tas med eller utan mat vid
Dosering i förh. måltid:	ungefär samma tidpunkt varje dag

Anvisningar

Övriga anvisningar för läkemedelsadministration

Om en dos glöms bort ska patienten inte ta en extra dos utan ta nästa dos vid ordinarie dostillfälle.

Biverkningar

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Hematologisk toxicitet Följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos enligt vårdprogram eller lokala instruktioner.	Blodvärden	Enligt lokala riktlinjer
Oral mukositis Stomatit vanligt. Kan kräva dosjustering, se FASS.		
Immunologisk reaktion Överkänslighetsreaktioner förekommer inkluderande anafylaxi, dyspné, rodnad och angioödem. Möjlig ökad risk för angioödem vid samtidig ACE-hämmare behandling.		
Infektionsrisk Infektionsrisk ökad, framför allt pneumoni, men även enstaka fall av opportunistiska infektioner. Överväg behov av Pneumocystis profylax om samtidig behandling med kortikosteroider.		
Andningsvägar Icke-infektiös pneumonit förekommer, utred vid symtom från andningsvägar så som hosta, dyspné, hypoxi och pleural utgjutning. Eventuell uppehåll eller dosjustering av Everolimus, se FASS. Överväg Pneumocystis profylax om kortikosteroidbehandling behövs för pneumonitsymtom.		
Njurtoxicitet Förhöjt kreatinin vanligt. Fall med njursvikt finns.		
Endokrinologi Hyperglykemi och hyperlipidemi förekommer.		
Sämre sårhäkning Försämrad sårhäkning, om än sällsynt. Klasseffekt av rapamycinderivat. Försiktighet inför och efter kirurgiskt ingrepp.		
Hudtoxicitet Utslag, klåda förekommer. Även andra hudbesvär inklusive hand-fotsyndrom (PPE).		
Övrigt Fatigue, asteni, smakförändringar och feber förekommer liksom perifera ödem, hypertoni och diarré.		