

# Antitumoralt läkemedel

## Fluorouracil Intravenös infusion

## Basfakta

### Doseringsaspekter

<b>Beräkningssätt:</b>	Kroppsyta
<b>Enhet för grunddos:</b>	mg/m <sup>2</sup>
<b>Administreringsväg:</b>	Intravenös

### Spädningsinformation

#### Spädningsvätska

500 ml Glukos 50 mg/ml

1000 ml Glukos 50 mg/ml

500 ml Natriumklorid 9 mg/ml

1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml

**Hållbarhet efter spädning**  
72 timmar

**Förvaring**  
Rumstemperatur

#### Spädningsanvisningar

Ordinerad dos sätts till infusionsvätskan, blanda väl.

Risk för utfällning vid kylförvaring.

### Biverkningar

<u>Observandum</u>	<u>Kontroll</u>	<u>Stödjande behandling</u>
<b>Hematologisk toxicitet</b> Följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos enligt vårdprogram eller lokala instruktioner.	Blodvärden	Enligt lokala riktlinjer

#### **Gastrointestinal påverkan**

Diarré vanligt.

#### **Slemhinnetoxicitet**

Mukosit (stomatit, esofagit, faryngit, proktit) vanligt.

#### **Hjärttoxicitet**

EKG förändringar, angina, hjärtinfarkt, arytmier och kardiogen chock kan uppträda.

#### **Övrigt**

DPD (dihydropyrimidin dehydrogenas) brist leder till ökad toxicitet, med risk för mycket allvarliga eller fatale förlopp. Enligt rekommendationer från Läkemedelsverket bör patienter testas för DPD brist före behandlingsstart.

Om testning ej sker ska DPD brist misstänkas vid allvarlig slemhinnetoxicitet och/eller hematologisk toxicitet och/eller neurotoxicitet eller vid anamnes på svår toxicitet på tidigare fluoropyrimidin behandling. Överväg avbrytande av behandling alternativt fortsatt behandling med kraftigt reducerade doser.