

# Antitumoralt läkemedel

## Gemcitabin Intravenös infusion

ATC-kod: L01BC05

## BASFakta

### Doseringsaspekter

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

### Anvisningar

#### Övriga anvisningar för läkemedelsadministration

##### Handhavande

Cytostatika, läkemedel som kräver skyddsutrustning vid hantering, se rekommenderade instruktioner i tabell 1 (röd)<https://cancercentrum.se/contentassets/59704405fb4645a7918481e5c9976e7c/handhavande-cancerlakemedel-riskanalys-1701.pdf>

### Spädningsinformation

#### Spädningsvätska

250 ml Natriumklorid 9 mg/ml  
500 ml Natriumklorid 9 mg/ml

Hållbarhet efter spädning  
7 dygn

Förvaring  
Rumstemperatur

#### Spädningsanvisningar

Infusionskoncentrat med styrkan 38, 40 och 100 mg/ml finns, se FASS.

Hållbarheten kan variera beroende på producent liksom innehåll av etanol, vilket därför bör kontrolleras.

Företagen anger olika hållbarheter för sina respektive produkter i FASS:

Accord med 100 mg/mL - 60 dagar vid 2-8°C, samt vid 25°C

Sandoz med 40 mg/mL - 28 dagar vid 2 °C-8 °C och vid rumstemperatur i 5 % glukoslösning och i 0,9 % natriumkloridlösning

GemKabi, FreseniusKabi 38 mg/mL - efter utspädning med natriumklorid 9 mg/ml till en koncentration på 0,1 mg/ml och 5 mg/ml har påvisats i 7 dagar vid 2°C - 8°C eller vid 25°C.

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

##### CAVE strålbehandling

Minst en vecka ska förflyta efter behandling med gemcitabin innan strålbehandling påbörjas. Risk för ökad toxicitet.

Fortsättning på nästa sida

<b>Observandum</b>	<b>Kontroll</b>	<b>Stödjande behandling</b>
<b>Andningsvägar</b> Pulmonella effekter, ibland allvarliga (lungödem, interstitiell pneumonit och akut lungsvikt (ARDS)) har rapporterats.	Monitorering	
<b>Hematologisk toxicitet</b> Följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos.	Blodvärden	Enligt lokala riktlinjer
<b>Extravasering (Grön)</b> Klassas som ej vävnadsskadande (låg eller minimal risk för vävnadsskada vid extravasering).		