

Antitumoralt läkemedel

Gemcitabin Intravenös infusion

Basfakta

Doseringsaspekter

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

Spädningsinformation

Spädningsvätska

250 ml Natriumklorid 9 mg/ml

500 ml Natriumklorid 9 mg/ml

Hållbarhet efter spädning
72 timmar**Förvaring**
Rumstemperatur**Spädningsanvisningar**

Infusionskoncentrat med styrkan 40 och 100 mg/ml finns. Finns också som pulver till infusionskoncentrat, spädning, se FASS.

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

Biverkningar

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
CAVE strålbehandling		
Minst en vecka ska förflyta efter behandling med gemcitabin innan strålbehandling påbörjas. Risk för ökad toxicitet.		
Andningsvägar	Monitorering	
Pulmonella effekter, ibland allvarliga (lungödem, interstitiell pneumonit och akut lungsvikt (ARDS)) har rapporterats.		
Hematologisk toxicitet	Blodvärden	Enligt lokala riktlinjer
Följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos.		