

Antitumoralt läkemedel

Gemcitabin Intravesikal instillation

ATC-kod: L01BC05

Basfakta

Doseringsaspekter

Beräkningssätt: Standarddos
Enhet för grunddos: mg
Administreringsväg: Intravesikal

Anvisningar

Anvisningar för läkemedelsadministration

Lösningen bör kvarhållas i blåsan 1-2 timmar.

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

50 ml Natriumklorid 9 mg/ml

Spädningsanvisningar

Ordinerad dos sätts till infusionsvätskan, blanda väl.

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.

Hållbarhet efter spädning

28 dygn (Natriumklorid 9 mg/ml)

Förvaring

Rumstemperatur

Biverkningar

Observandum

Kontroll

Stödjande behandling

Övrigt

Urinvägspåverkan med dysuri (sveda, obehag eller smärta vid miktion) och frequency (täta trängningar) finns rapporterat. Grad 1-2, någon enstaka grad 3, ingen grad 4. Studierna är dock små.

Vid kombination med Docetaxel beskrivs biverkningar öka i frekvens, se Docetaxel intravesikal instillation.

Hematologisk toxicitet

Fallrapport finns om neutropeni, grad 3. Liten studie.

Vid kombination med Docetaxel intravesikal instillation finns ingen neutropeni rapporterad. Liten studie.

Gastrointestinal påverkan

Illamående ej rapporterat för Gemcitabin intravesikal instillation singelbehandling.

Hudtoxicitet

Rapport finns om enstaka hudpåverkan, ej beskrivet vad. Liten studie.