

Antitumoralt läkemedel

Inavolisib Peroral tablett

ATC-kod: L01EM06

BASFakta

Doseringsaspekter

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

Anvisningar

Anvisningar för läkemedelsadministration

Om en dos missas kan den tas inom 9 timmar efter den tidpunkt då den vanligtvis tas. Efter mer än 9 timmar ska dosen hoppas över den dagen. Nästa dag ska inavolisib tas vid den vanliga tidpunkten.

Vid kräkning tas ej en extra dos den dagen utan fortsatt med det vanliga doseringsschemat nästa dag vid den vanliga tidpunkten.

Grapefrukt och Johannesört ska ej intas under pågående behandling.

Övriga anvisningar för läkemedelsadministration

Handhavande

Läkemedel som kräver viss skyddsutrustning vid hantering, se rekommenderade instruktioner

<https://cancercentrum.se/download/18.4b2c14a019545e36ca725099/1759846592694/handhavande-cancerlakemedel-riskanalys-1701.pdf>

Biverkningar

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Övrigt		
Biverkningsprofil redovisad i kombination med palbociklib och fulvestrant.		
Hematologisk toxicitet	Blodvärden	
Trombocytopeni mycket vanligt, grad 3-4 förekommer. Anemi mycket vanligt, kan nå grad 3-4.		
Infektionsrisk		Infektionsbehandling/profylax
Urinvägsinfektion förekommer till vanligt, oftast grad 1-2.		
Endokrinologi	Monitorering	
Hyperglykemi mycket vanligt. Hypokalemi förekommer. Ketoacidosis har rapporterats, inklusive rapport om fatala konsekvenser. Kontroll av blodsocker före och under behandling, följ instruktion FASS. Symtomatisk behandling, eventuellt metformin behov, se FASS.		
Gastrointestinal påverkan	Biverkningskontroll	Kortikosteroid
Stomatit, mycket vanligt, kan nå grad 3-4. Eventuellt behov av uppehåll, dosjustering eller permanent utsättning, se FASS. Alkoholfritt munvatten med kortikosteroider rekommenderas som profylax och vid minsta tecken på stomatit, se FASS.		
Diarré mycket vanligt, kan nå grad 3-4, Illamående och nedsatt aptit vanligt, oftast grad 1-2, Buksmärta, kräkningar, förekommer till vanligt, oftast grad 1-2. Smakförändringar och dyspepsi förekommer.		
Slemhinnetoxicitet	Biverkningskontroll	
Stomatit, se Gastrointestinal påverkan.		
Levertoxicitet	Leverfunktion	
Leverförhöjningar förekommer till vanligt, kan nå grad 3-4.		
Hudtoxicitet	Biverkningskontroll	Mjukgörande hudkräm
Utslag, håravfall/alopeci vanligt, oftast grad 1-2. Torr hud förekommer.		
Övrigt	Biverkningskontroll	
Trötthet/fatigue mycket vanligt. Huvudvärk vanligt. Torra ögon förekommer.		

Fortsättning på nästa sida

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Graviditetsvarning Effektivt icke-hormonellt preventivmedel rekommenderas under behandlingen och en vecka efter behandlingens slut. Det gäller både fertila kvinnor, som män med fertil eller gravid kvinnlig partner.		
Interaktionsbenägen substans Inavolisib inducerar CYP3A och är en tidsberoende hämmare av CYP3A <i>in vitro</i> . Samtidig administrering av CYP3A4-substrat med ett smalt terapeutiskt index med Inavolisib skall ske med försiktighet då exponering för substraten kan öka eller minska. (Exempel på CYP3A4-substrat med ett smalt terapeutiskt index är; alfentanil, astemizol, cisaprid, ciklosporin, kinidin, sirolimus och takrolimus) Inavolisib inducerar CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9 och CYP2C19 <i>in vitro</i> . Samtidig administrering av substrat känsliga för dessa enzymer med ett smalt terapeutiskt index med Inavolisib skall ske med försiktighet, då exponeringen för substraten kan minska. (Exempel på substrat till CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9 och CYP2C19 med ett smalt terapeutiskt index är; paklitaxel, warfarin, fenytoin, S-mefenytoin.)		

Versionsförändringar

Version 1.0

Basfakta fastställdes.