

# Antitumoralt läkemedel

## Isatuximab Intravenös infusion

BASFakta

### Doseringsaspekter

<b>Beräkningssätt:</b>	Kroppsvikt
<b>Enhet för grunddos:</b>	mg/kg
<b>Administreringsväg:</b>	Intravenös

### Anvisningar

#### Anvisningar för läkemedelsadministration

Ett in-line-filter (av polyetersulfon (PES), polysulfon eller nylon, porstorlek 0,2-0,22 mikrometer, ska användas.

### Spädningsinformation

#### Spädningsvätska

250 ml Glukos 50 mg/ml

250 ml Natriumklorid 9 mg/ml

**Hållbarhet efter spädning**  
48 timmar

**Förvaring**  
Kallt

#### Spädningsanvisningar

Ordinerad dos sätts till infusionsvätskan, blanda väl. Enligt FASS ska en volym motsvarande det tillsatta läkemedlet dras ur infusionspåsen före tillsats.

Stabiliteten på 48 timmar kallt kan följas av 8 timmar i rumstemperatur, se FASS.

### Biverkningar

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
<b>Akut infusionsreaktion/anafylaxi</b>	Blodtryck  Puls	Akutberedskap Paracetamol Antihistamin Kortikosteroid
Infusionsreaktion mycket vanligt, oftast lätt till måttlig, allvarliga finns rapporterade. Premedicinering rekommenderas med paracetamol, difenhydramin eller liknande och dexametason, se FASS. Eventuellt behov av avbruten infusion och symtomatisk behandling.		
<b>Hematologisk toxicitet</b>	Blodvärden Monitorering	
Neutropeni mycket vanligt. Övervaka för infektion, men enl FASS ingen dosreduktion, däremot nämns stödbehandling med kolonistimulerande faktorer.		
<b>Infektionsrisk</b>	Monitorering	Infektionsbehandling/profylax
Ökad infektionsrisk. Pneumoni, övre luftvägsinfektion och bronkit mycket vanligt. Pneumoni kan bli mycket allvarlig.		
<b>Andningsvägar</b>		
Dyspné/andfåddhet vanligt. Hosta vanligt. I övrigt infektioner, se den rubriken.		
<b>Hjärttoxicitet</b>		
Hypertoni vanligt. Förmaksflimmer har rapporterats. Hjärtsvikt omnämns, se FASS.		
<b>Gastrointestinal påverkan</b>		
Diarré, illamående och kräkning vanligt, oftast grad 1-2, kan nå grad 3-4.		

Fortsättning på nästa sida

**Observandum****Kontroll****Stödjande behandling**

---

**Övrigt**

Trötthet vanligt, oftast grad 1-2, kan nå grad 3, men ej registrerad för högre grad än så, se FASS.

Sekundära maligniteter förekommer, hudcancer och solida tumörer omnämns, se FASS. Monitorera för tidiga upptäckt och åtgärd.

---

**Interaktionsbenägen substans**

Interferens med serologiska tester kan uppstå då isatuximab är en anti-CD38 antikropp. Berörda tester är indirekt antiglobulintest (indirekt Coombs test), antikroppsscreening, testceller för antikroppsidentifiering och antihumant globulin (AHG) korstestning. Se FASS för eventuell åtgärd vid tester.

Interferens med serumproteinelektrofores och immunofixeringstester kan finnas och det kan påverka inledande bedömning av komplett remission, se FASS.

---