

# Antitumoralt läkemedel

## Karmustin Intravenös infusion

### Basfakta

### Doseringsaspekter

<b>Beräkningssätt:</b>	Kroppsyta	<b>Max ackumulerad dos:</b>	1000 mg/m <sup>2</sup>
<b>Enhet för grunddos:</b>	mg/m <sup>2</sup>		
<b>Administreringsväg:</b>	Intravenös		

### Anvisningar

#### Anvisningar för läkemedelsadministration

Doser > 250 mg/m<sup>2</sup> är högemetogent.

#### Övriga anvisningar för läkemedelsadministration

Infusionstid 1-2 timmar.

Hållbarhet vid förvaring i kylskåp är 24 timmar PLUS 3 timmar vid rumstemperatur om lösningen skyddas mot ljus.

### Spädningsinformation

#### Spädningsvätska

500 ml Glukos 50 mg/ml

500 ml Natriumklorid 9 mg/ml

#### Spädningsanvisningar

100 mg löses med 3 ml av det medföljande, kylda, lösningsmedlet (etanol). Karmustin måste lösas upp helt i etanol innan Sterilt vatten tillsätts. Tillsätt sedan 27 ml Sterilt vatten, blanda noga, ger stamlösning 3,3 mg/ml. Ger en gulaktig lösning.

Späds sedan vidare.

*Skyddas från ljus ända tills administreringen avslutats.*

#### Hållbarhet efter spädning

4 timmar  
24 timmar

#### Förvaring

Rumstemperatur  
Kallt

### Biverkningar

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
<b>Andningsvägar</b>	Monitorering	
Lunginfiltrat och/eller fibros som anses vara dosrelaterad, max kumulativ dos 1000 mg/m <sup>2</sup> . OBS! eventuell tidigare behandling med lomustin ska räknas med i den kumulativa dosen.		
<b>Hematologisk toxicitet</b>	Blodvärden	Enligt lokala riktlinjer
Myelosuppressionen är ofta sent uppträdande (4-6 v efter behandling).		