

Antitumoralt läkemedel

Klorambucil Peroral tablett

ATC-kod: L01AA02

BASFakta

Doseringsaspekter

Beräkningsätt:	Kroppsvikt
Enhet för grunddos:	mg/kg
Administreringsväg:	Peroral
Dosering i förh. måltid:	Tas med eller utan mat vid ungefär samma tidpunkt varje dag

Anvisningar

Övriga anvisningar för läkemedelsadministration

TA INTE dubbel dos för att kompensera för glömd tablett. Informera läkare eller sköterska.

Handhavande

Cytostatika, läkemedel som kräver skyddsutrustning vid hantering, se rekommenderade instruktioner i tabell 1 (röd)<https://cancercentrum.se/download/18.4b2c14a019545e36ca725099/1742298635703/handhavande-cancerlakemedel-riskanalys-1701.pdf>

Biverkningar

Observandum	Kontroll	Stödande behandling
Hematologisk toxicitet Såvida hematologisk toxicitet inte är behandlingsmålet, så följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos enligt vårdprogram eller lokala instruktioner.	Blodvärden	Enligt lokala riktlinjer
Övrigt Behandlingsrelaterad sekundär malignitet förekommer.		
CNS påverkan Kramper förekommer, högre risk pediatrik population med nefrotiskt syndrom, men även högre risk hos personer med tidigare kramper eller trauma mot huvud.		
Hudtoxicitet Utslag förekommer. Fallrapporter om allvarliga hudreaktioner finns, inkluderande Steven-Johnsons syndrom och toxisk epidermal nekrolys.		
Andningsvägar Interstitiell pneumonit och lungfibros. Sällsynt, högre risk vid långtidsbehandling, fibros kan vara reversibel vid utsättning av Klorambucil.		

Versionsförändringar

Version 1.1

Lagt till handhavandeinfo.

Version 1.0

Basfaktan fastställdes.