

Antitumoralt läkemedel

Lazertinib Peroral tablett

ATC-kod: L01EB09

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 planerad dos av lazertinib missas kan den administreras inom 12 timmar. Om det har gått mer än 12 timmar sedan dosen skulle ha getts, ska den missade dosen **inte** administreras och nästa dos ska administreras enligt det vanliga doseringsschemat.

Om kräkningar inträffar ska nästa dos tas nästa dag, oavsett när lazertinib har intagits.

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 endast redovisad i kombination med Amivantamab.		
Hudtoxicitet	Biverkningskontroll	Mjukgörande hudkräm Solskydd Infektionsbehandling/profylax Kortikosteroid
Hudutslag hos nästan alla behandlade i kombination med Amivantamab, oftast grad 1-2, men grad 3 vanligt. Nageltoxicitet mycket vanligt i kombination med Amivantamab, oftast grad 1-2, men grad 3 förekommer. Lazertinib i kombination med Amivantamab ger behov av profylaktisk behandling mjukgörande kräm, undvika solexponering, antibiotika peroral följt av senare lokal kortisonbehandling, se FASS. Tillgång till kortisonkräm.		
Tromboembolism	Biverkningskontroll Radiologi	Trombosprofylax
I kombinationsbehandling med Amivantamab är venösa tromboemboliska händelser mycket vanliga, och grad 3- 4 vanliga. Profylaktisk antikoagulantia, se FASS. Antikoagulantibehandling av venös trombos enligt klinisk indikation. För uppehåll och eventuellt avslut av lazertinib vid tromboembolisk händelse, se FASS.		
Andningsvägar	Radiologi	
Interstiell lungsjukdom förekommer vid kombinationsbehandling med Amivantamab, inklusive grad 3-4, dödsfall endast fallrapport. Om nytillkomna symtom med andnöd, hosta, feber, gör uppehåll och utred orsak, se FASS. Avsluta behandling om bekräftad interstiell lungsjukdom.		
Ögonpåverkan	Biverkningskontroll	
Ögonpåverkan förekommer, oftast grad 1-2. Keratit, synnedsättning och tillväxt av ögonfransar omnämns.		
Gastrointestinal påverkan	Biverkningskontroll	
Stomatit mycket vanligt, oftast grad 1-2, grad 3-4 rapporterat. Diarre och förstoppning mycket vanligt, oftast grad 1-2. Illamående vanligt, oftast grad 1-2, kräkning och buksmärta förekommer.		

Fortsättning på nästa sida

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Levertoxicitet Förhöjda levervärden mycket vanligt, grad 3-4 förekommer. För eventuellt uppehåll, dosminskning eller permanent utsättning se FASS.	Leverfunktion	
CNS påverkan Parestesi (domningar, stickningar, pirningar eller myrkryp) mycket vanligt, men grad 3-4 endast fåtal rapporterat. Reversibla besvär vid dosavbrott eller dosminskning.		

Versionsförändringar

Version 1.0

Basfakta fastställdes.