

Antitumoralt läkemedel

Lomustin Peroral kapsel

ATC-kod: L01AD02

Basfakta

Doseringsaspekter

| | | | |
|----------------------------|-------------------|-----------------------------|------------------------|
| Beräkningssätt: | Kroppsyta | Max ackumulerad dos: | 1000 mg/m ² |
| Enhet för grunddos: | mg/m ² | | |
| Administreringsväg: | Peroral | | |

Anvisningar

Anvisningar för läkemedelsadministration

Kapslarna tas företrädesvis vid sänggåendet eller tre timmar efter måltid.

Övriga anvisningar för läkemedelsadministration

Kapseln är blå.

Handhavande

Cytostatika, läkemedel som kräver skyddsutrustning vid hantering, se rekommenderade instruktioner i tabell 1 (röd)<https://cancercentrum.se/contentassets/59704405fb4645a7918481e5c9976e7c/handhavande-cancerlakemedel-riskanalys-1701.pdf>

Biverkningar

| Observandum | Kontroll | Stödjande behandling |
|--|------------|--------------------------|
| Hög emetogenicitet Antiemetika enligt lokala protokoll. | | Antiemetika |
| Andningsvägar Troligen dosberoende, maximal kumulativ dos pga eventuell risk för lungfibros. Kontroll av lungfunktionens utgångsnivå görs och följs av täta tester under behandlingen. | | |
| Hematologisk toxicitet Följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos enligt vårdprogram eller lokala instruktioner. Observera att myelosuppression ofta sent uppträdande (4-6 v efter behandling). | Blodvärden | Enligt lokala riktlinjer |
| Njurtoxicitet Fallrapporter finns om njursvikt, eventuellt i relation till stor ackumulerad dos. Kontrollera njurfunktion. | | |