

## Antitumoralt läkemedel

## Lonkastximabtesirin Intravenös infusion

ATC-kod: L01FX22

Basfakta

## Doseringsaspekter

Beräkningssätt:	Kroppsvikt
Enhet för grunddos:	mg/kg
Administreringsväg:	Intravenös

## Spädningsinformation

## Spädningsvätska

50 ml Glukos 50 mg/ml

## Spädningsanvisningar

Bered varje injektionsflaska med pulver till koncentrat med 2,2 ml sterilt vatten för injektionsvätskor med flödet riktat mot insidan av injektionsflaskans vägg. Det ger en slutlig koncentration på 5 mg/ml.

Snurra injektionsflaskan försiktigt tills pulvret är helt upplöst. Skaka inte. Lösningen ska vara klar till lätt opaliserande, färglös till lätt gul.

Stamlösningen å 5 mg/ml spädes vidare i infusionspåse Glukos 50 mg/ml 50 ml.

Använd ett infusionsset med inbyggt eller tillagt filter med låg proteinbindningsgrad (porstorlek 0,2 -0,22 mikrometer).

## Hållbarhet efter spädning

24 timmar (Glukos 50 mg/ml)  
24 timmar (Glukos 50 mg/ml)

## Förvaring

Rumstemperatur  
Kallt

## Handhavande

Cytotatikabärande antikropp, 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
<b>Hematologisk toxicitet</b> Neutropeni, trombocytopeni vanligt, inklusive grad 3-4. Anemi vanligt och grad 3-4 förekommer. Följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos.	Blodvärden	Enligt lokala riktlinjer
<b>Infektionsrisk</b> Ökad infektionsrisk föreligger. Luftvägsinfektioner inklusive pneumoni omnämns.	Biverkningskontroll	Infektionsbehandling/profylax
<b>Övrigt</b> Ödem/svullnad och utgjutningar vanligt. Pleuravätska vanligt, grad 3 förekommer. Perikardvätska förekommer, kan nå grad 3-4. Utgjutningar kan komma sent efter behandlingsstart.	Biverkningskontroll	
<b>Hudtoxicitet</b> Utslag mycket vanligt, kan nå grad 3. Klåda förekommer. Fotosensitivetsreaktioner förekommer. Svåra hudreaktioner har rapporterats. Direkt solljus exponering bör undvikas. Eventuellt kortikosteroid behov, oralt eller lokalt, överväg bedömning av dermatolog, se FASS.	Biverkningskontroll	Solskydd Kortikosteroid

Fortsättning på nästa sida

<b>Observandum</b>	<b>Kontroll</b>	<b>Stödjande behandling</b>
<b>Gastrointestinal påverkan</b> Illamående, diarré, vanligt. Buksmärta, förstoppning och kräkning förekommer.		
<b>Levertoxicitet</b> Förhöjda levervärden (ALAT, ASAT) mycket vanligt, grad 3-4 förekommer.	Blodvärden	Förhöjt gamma-GT (gamma-glutamyltransferas) mycket vanligt, grad 3-4 vanligt.
<b>Övrigt</b> Muskuloskeletal smärta, inklusive smärta extremiteter och rygg, förekommer.		
<b>Graviditetsvarning</b> Fertila kvinnor rekommenderas effektiv preventivmetod under behandling och minst tio månader efter sista dos. Män med fertil kvinnlig partner rekommenderas effektiv preventivmetod under behandling och minst sju månader efter sista dos. Mäns fertilitet kan påverkas, eventuellt behov av konservering av sperma, se FASS.		
<b>Extravasering</b> <b>Röd</b> Vävnadstoxisk möjlig risk. Extravasering har givit irritation, svullnad, smärta och/eller vävnadsskada. Omnämnd som "irritant with vesicant-like properties".		

## Versionsförändringar

### Version 1.2

Textkorr

### Version 1.1

extravasering röd, ogiltiga tecken korr

### Version 1.0

Basfaktan fastställdes.