

# Antitumoralt läkemedel

## Melfalan Per oral tablett

Basfakta

### Doseringsaspekter

<b>Beräkningssätt:</b>	Kroppsvikt
<b>Enhet för grunddos:</b>	mg/kg
<b>Administreringsväg:</b>	Per oral
<b>Dosering i förh. måltid:</b>	Tas en halv timme före måltid

### Anvisningar

**Övriga anvisningar för läkemedelsadministration**  
Tabletterna ska förvaras kallt.

### Biverkningar

<u>Observandum</u>	<u>Kontroll</u>	<u>Stödjande behandling</u>
<b>Hematologisk toxicitet</b> Hematologisk toxicitet kan vara behandlingsmålet. Följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos.	Blodvärden	
<b>Gastrointestinal påverkan</b> Illamående, kräkningar, diarré och stomatit vanligt vid hög dos. Vid låga doser är stomatit sällsynt.		
<b>Hudtoxicitet</b> Alopeci finns rapporterat, dock skiljer sig uppgifter kring hur vanligt.		
<b>Njurtoxicitet</b> Förhöjt urea, enligt uppgift oftast i tidigt skede av behandling hos myelompatienter med njurskador.		
<b>Tromboembolism</b> Melfalan i kombination med talidomid och prednison eller i viss mån i kombination med lenalidomid och prednison rapporterar om tromboemboliska händelser. Möjligt behov av trombosprofylax, se FASS.		
<b>Övrigt</b> På grund av ökad risk för tromboembolism anges att kombinerade p-piller ej är att rekommendera i kombination med Melfalanbehandling, se FASS.		
<b>Övrigt</b> Sekundära maligniteter finns rapporterade.		