

# Antitumoralt läkemedel

## Mitoxantron Intravenös infusion

BASFakta

### Doseringsaspekter

Beräkningssätt:	Kroppsyta
Enhet för grunddos:	mg/m <sup>2</sup>
Administreringsväg:	Intravenös

### Anvisningar

#### Övriga anvisningar för läkemedelsadministration

Starkt blåfärgad lösning, kan ge blåfärgning av urin, naglar och hud.

### Spädningsinformation

#### Spädningsvätska

100 ml Glukos 50 mg/ml

250 ml Glukos 50 mg/ml

100 ml Natriumklorid 9 mg/ml

250 ml Natriumklorid 9 mg/ml

**Hållbarhet efter spädning**  
48 timmar

**Förvaring**  
Rumstemperatur

#### Spädningsanvisningar

Ordinerad dos sätts till infusionsvätskan och blandas väl.

### Biverkningar

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
<b>Hjärttoxicitet</b>	Monitorering	
Fall av hjärtfunktionsförändringar, inklusive kronisk hjärtinsufficiens och minskning av vänster kammars ejektionsfraktion har rapporterats. Hjärtfunktionen bör övervakas hos patienter som fått kumulativa doser >160 mg/m <sup>2</sup> .		
<b>Starkt vävnadsretande</b>		
<b>Tumörlyssyndrom</b>	Urat	Allopurinol Hydrering
Hyperurikemi kan uppstå till följd av snabb lys av tumörceller vid vissa sjukdomar under vissa förutsättningar (exempelvis vanligast i uppstartsbehandling). Viktigt att patient är väl hydrerad och har god diures. Som skydd ges eventuellt Allopurinol under behandlingstiden. Vid behov kan antidoten rasburikas (Fasturtec) ges.		
<b>Hematologisk toxicitet</b>	Blodvärden	Enligt lokala riktlinjer
Såvida hematologisk toxicitet inte är behandlingsmålet, så följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos.		