

Antitumoralt läkemedel

Mogamulizumab Intravenös infusion

Basfakta

Doseringsaspekter

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

Anvisningar

Anvisningar för läkemedelsadministration

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

Spädningsinformation

Spädningsvätska

100 ml Natriumklorid 9 mg/ml
250 ml Natriumklorid 9 mg/ml

Koncentrationsintervall: 0,1-3 mg/ml

Hållbarhet efter spädning 24 timmar (Natriumklorid 9 mg/ml) **Förvaring** Kallt

Spädningsanvisningar

Kemiskt stabilt 24 timmar i rumstemperatur och normalt ljus. Tillverkaren rekommenderar kylförvaring av mikrobiologiska skäl.

Biverkningar

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Akut infusionsreaktion/anafylaxi	Monitorering Blodtryck Puls	Akutberedskap
Infusionsreaktioner vanliga, oftast grad 1-2, men grad ≥ 3 förekommer. Reaktionen kommer oftast under eller kort efter första infusionen. Avbryt infusion, minskad infusionshastighet vid återstart, om grad 4 permanent utsättning av behandlingen, se FASS.		
Hematologisk toxicitet	Blodvärden	
Hematologisk toxicitet kan vara behandlingsmålet, dock förekommer anemi, neutropeni, lymfocytopeni och trombocytopeni.		
Infektionsrisk		
Ökad infektionsrisk.		
Hudtoxicitet		
Utslag vanligt, oftast grad 1-2, dock förekommer grad ≥ 3 . Både tidig och sen debut. Eventuellt uppehåll eller utsättning av behandling, se FASS. Allvarliga hudbiverkningar så som Stevens-Johnsons syndrom (SJS) och toxisk epidermal nekrolys (TEN) har rapporterats, varför noggrann monitorering av hudbiverkan behövs.		
Gastrointestinal påverkan		
Diarré, illamående, förstoppning och mucosit vanligt. Kräkningar förekommer.		
Levertoxicitet		
Förhöjda levervärden vanligt. Hepatit ovanligt.		
Övrigt		
Trötthet, perifera ödem och feber vanligt.		
Huvudvärk vanligt.		
Hypothyreos förekommer.		

Fortsättning på nästa sida

Observandum**Kontroll****Stödjande behandling**

Graviditetsvarning

Fertila kvinnor ska använda effektivt preventivmedel under behandlingen och minst 6 månader efter avslutad behandling.
