

Antitumoralt läkemedel

Niraparib Peroral tablett

Basfakta

Doseringsaspekter

Beräkningssätt:	Standarddos
Enhet för grunddos:	mg
Administreringsväg:	Peroral
Dosering i förh. måltid:	Tas med eller utan mat vid ungefär samma tidpunkt varje dag

Anvisningar

Anvisningar för läkemedelsadministration

Att ta tabletterna vid sänggående kan vara ett sätt att hantera illamående. Vid missad dos tas nästa dos vid nästa ordinarie doseringstillfälle.

Biverkningar

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Hematologisk toxicitet		
Anemi, trombocytopeni och neutropeni mycket vanligt. Se FASS för eventuell dosminskning/uppehåll i behandling. Enstaka fall av MDS/AML Myelodysplastiskt syndrom/akut myeloisk leukemi) har rapporterats.		
Hypertoni		
Hypertoni vanligt. Följ blodtryck och behandla vid behov, eventuell dosreduktion eller uppehåll med Niraparib, se FASS.		
Graviditetsvarning		
Ska inte användas under graviditet eller till fertila kvinnor som inte accepterar att använda tillförlitliga preventivmedel under behandlingen och en månad efter sista dos av Niraparib. Graviditetstest ska utföras före behandlingsstart.		
Gastrointestinal påverkan		
Illamående, förstoppning, kräkningar, buksmärta, diarré, nedsatt aptit och dyspepsia (sura uppstötningar) vanligt. Muntorrhet, uppblåsthet, stomatit förekommer.		
Övrigt		
Fatigue, asteni vanligt. Sömlöshet, ångest och depression förekommer. Huvudvärk, yrsel och smakrubbningar förekommer.		
Övrigt		
Ryggsmärta och ledsmärta vanligt. Muskelvärk förekommer.		
Hudtoxicitet		
Hudutslag och fotosensitivitet förekommer.		
Andningsvägar		
Nasofaryngit, andfäddhet och hosta vanligt. Näsblod förekommer.		
Infektionsrisk		
Urinvägsinfektion och bronkit förekommer.		
Hjärttoxicitet		
Hjärtklappning.		
Levertoxicitet		
Förhöjda leverprover vanligt.		