

# Antitumoralt läkemedel

## Olaratumab Intravenös infusion

Basfakta

### Doseringsaspekter

<b>Beräkningssätt:</b>	Kroppsvikt
<b>Enhet för grunddos:</b>	mg/kg
<b>Administreringsväg:</b>	Intravenös

### Spädningsinformation

**Spädningsvätska**  
250 ml Natriumklorid 9 mg/ml

#### Spädningsanvisningar

Infusionskoncentratet har styrkan 10 mg/ml. Från ordinerad dos beräknas vilken volym Olaratumab som ska ges. Motsvarande volym dras ut från en infusionspåse med Natriumklorid 9 mg/ml 250 ml, Därefter tillsätts Olaratumab till påsen som vänds försiktigt.

Hållbarheten är 24 timmar kallt + 8 timmar i rumstemperatur.

**Hållbarhet efter spädning**  
36 timmar

**Förvaring**  
Kallt

### Biverkningar

<b>Observandum</b>	<b>Kontroll</b>	<b>Stödjande behandling</b>
<b>Akut infusionsreaktion/anafylaxi</b>	Monitorering	Akutberedskap
Infusionsrelaterade reaktioner inklusive anafylaxi, har rapporterats. Premedicinering med difenhydramin och dexametason ges till alla patienter inför cykel 1 dag 1 och dag 8 behandling. Om tidigare överkänslighetsreaktion grad 1- 2 rekommenderas premedicinering med difenhydraminklorid intravenöst, paracetamol och dexametason vid kommande behandlingar. Om grad 3 – 4 utsätts Olaratumab permanent.		
<b>Hematologisk toxicitet</b>	Blodvärden	Enligt lokala riktlinjer
Följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos enligt vårdprogram eller lokala instruktioner.		
<b>Övrigt</b>		
Muskuloskeletal smärta mycket vanlig, kan bli uttalad, kan pågå några dagar upp till 200 dagar, hos vissa återkom smärtan senare, men förvärrades ej med tiden eller om återkom. Oftast relaterad till cancer eller metastaser eller andra samtidiga tillstånd.		
<b>Gastrointestinal påverkan</b>		
Diarré, illamående, kräkningar och mukosit mycket vanliga, kan bli uttalade.		
<b>CNS påverkan</b>		
Huvudvärk vanligt.		