

Antitumoralt läkemedel

Olaratumab Intravenös infusion

ATC-kod: L01XC27

Basfakta

Doseringsaspekter

Beräkningssätt: Kroppsvikt
Enhet för grunddos: mg/kg
Administreringsväg: 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 används försiktigt.

Hållbarheten är 24 timmar kallt + 8 timmar i rumstemperatur.

Hållbarhet efter spädning
36 timmar

Förvaring
Kallt

Biverkningar

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Akut infusionsreaktion/anafylaxi	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.		
Hematologisk toxicitet	Blodvärden	Enligt lokala riktlinjer
Följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos enligt vårdprogram eller lokala instruktioner.		
Övrigt		
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.		
Gastrointestinal påverkan		
Diarré, illamående, kräkningar och mukosit mycket vanliga, kan bli uttalade.		
CNS påverkan		
Huvudvärk vanligt.		

Versionsförändringar

Version 1.0

Substansen är avregistrerad. (arkiverad)