

Antitumoralt läkemedel

Pomalidomid Per oral kapsel

Basfakta

Doseringsaspekter

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

Anvisningar

Anvisningar för läkemedelsadministration

Om en dos missas, tas nästa dos påföljande dag.

Biverkningar

<u>Observandum</u>	<u>Kontroll</u>	<u>Stödjande behandling</u>
Hematologisk toxicitet Följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos enligt vårdprogram eller lokala instruktioner.	Blodvärden	Enligt lokala riktlinjer
Infektionsrisk Ökad risk för infektion, inklusive pneumoni och övre luftvägsinfektioner. Fall av reaktivering av Hepatit B finns rapporterade, HBV test bör tas före behandlingsstart.		
Övrigt Trötthet, feber och perifera ödem förekommer, kan bli uttalade.		
CNS påverkan Nedsatt medvetandegrad, yrsel och förvirring förekommer. Perifer sensorisk neuropati.		
Tromboembolism Djup ventrombos. Cerebrovaskulära händelser. Antikoagulantia behandling rekommenderas, såvida ej kontraindicerat.		
Gastrointestinal påverkan Diarré, kräkning och förstoppning vanligt, kan bli uttalade. Illamående vanligt, men mindre vanligt uttalat.		
Hudtoxicitet Utslag och klåda.		
Immunologisk reaktion Allergiska reaktioner har rapporterats (angioödem och svåra hudreaktioner).		
Andningsvägar Dyspné och hosta vanligt. Fallrapporter om interstitiell lungsjukdom.		
Levertoxicitet Förhöjda nivåer av ALAT och bilirubin förekommer. Enstaka fall av hepatit.		
Interaktionsbenägen substans Vid administration samtidigt med starka hämmare av CYP1A2 (t.ex. ciprofloxacin, enoxacin och fluvoxamin), ska Pomalidomidosen sänkas med 50 %.		
Graviditetsvarning Pomalidomid har teratogen effekt. Fertila kvinnliga patienter och även manliga patienter måste informeras noga, se FASS. Effektiv preventivmetod måste användas, detta gäller även män, då Pomalidomid förekommer i sädesvätska.		