

Antitumoralt läkemedel

Ramucirumab Intravenös infusion

Basfakta

Doseringsaspekter

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

Anvisningar

Anvisningar för läkemedelsadministration

Använd ett infusionsset med ett proteinbesparande filter med storleken 0,22 mikrometer.

Spädningsinformation

Spädningsvätska
250 ml Natriumklorid 9 mg/ml

Koncentrationsintervall: 0,4-4,0 mg/ml

Spädningsanvisningar
Ordinerad dos sätts till infusionsvätskan, blanda väl.

Hållbarhet efter spädning
24 timmar (Natriumklorid 9 mg/ml)
4 timmar (Natriumklorid 9 mg/ml)

Förvaring
Kallt
Rumstemperatur

Koncentrationsintervall meddelat från Eli Lilly Sweden AB 18 December 2015.

Biverkningar

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Hematologisk toxicitet Följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos enligt vårdprogram eller lokala instruktioner.	Blodvärden	Enligt lokala riktlinjer
Hypertoni Hypertoni vanligt.	Blodtryck	Antihypertensiv behandling
Tromboembolism Atreriella tromboemboliska händelser (exempel hjärtinfarkt, hjärtstillestånd och cerebrovaskulär händelse), fallrapporter finns.		
Gastrointestinal påverkan Diarré och buksmärtor vanligt. Gastrointestinal blödningsrisk ökad. Gastrointestinal perforation och fistelbildning ökad risk.		
Akut infusionsreaktion/anafylaxi	Monitorering	Akutberedskap
Infusionsrelaterad reaktion finns beskrivet, vanligast vid första eller andra infusionen av Ramucirumab.		
Njurtoxicitet Proteinuri förekommer, kan bli uttalad.		
CNS påverkan Trötthet/asteni vanligt. Huvudvärk förekommer.		
Slemhinnetoxicitet Näsblödning vanligt.		