

Antitumoralt läkemedel

Ramucirumab Intravenös infusion

ATC-kod: L01XC21

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 från Eli Lilly Sweden AB 2015-12-18.

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 Infusionsrelaterad reaktion finns beskrivet, vanligast vid första eller andra infusionen av Ramucirumab.	Monitorering	Akutberedskap
Njurtoxicitet Proteinuri förekommer, kan bli uttalad.		
CNS påverkan Trötthet/asteni vanligt. Huvudvärk förekommer.		
Slemhinnetoxicitet Näsblödning vanligt.		