

Antitumoralt läkemedel

Relugolix Peroral tablett

ATC-kod: L02BX04

BASFakta

Doseringsaspekter

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

Anvisningar

Anvisningar för läkemedelsadministration

Johannesört ska ej intas under behandlingen.

Övriga anvisningar för läkemedelsadministration

Handhavande:

Läkemedel som inte kräver extra skyddsutrustning vid hantering.

Biverkningar

| Observandum | Kontroll | Stödjande behandling |
|--|---------------------|----------------------|
| Hematologisk toxicitet Anemi förekommer, oftast grad 1-2, kan nå grad 3-4. | Blodvärden | |
| Endokrinologi Värmevallningar mycket vanliga. Gynekomasti, viktuppgång och minskad libido förekommer. Ökat blodsocker vanligt. | Vikt | |
| Hjärttoxicitet Hjärtinfarkt finns rapporterat. QT/QTc förlängning har rapporterats. Observandum vid andra risker för QT/QTc förlängning. | EKG | |
| Levertoxicitet Ökade levervärden vanligt, anges som övergående, lätt förhöjda, grad 3-4 ovanligt. | Leverfunktion | |
| Gastrointestinal påverkan Förstoppning och diarré förekommer. Kolit grad 3-4 finns rapporterat. Illamående omnämns. | Biverkningskontroll | |
| Övrigt Trötthet/fatigue mycket vanligt. Muskuloskeletal smärta mycket vanligt. Osteopeni/osteoporos finns rapporterat. Yrsel, huvudvärk förekommer. Sömnpblem och depression förekommer. Förhöjda värden triglycerider och lätt förhöjt kolesterol förekommer. | | |
| Graviditetsvarning Patient med fertil kvinnlig partner ska använda ett effektivt preventivmedel under behandlingen och i 2 veckor efter den sista dosen av relugolix. | | |

Fortsättning på nästa sida

| Observandum | Kontroll | Stödjande behandling |
|--------------------|-----------------|-----------------------------|
|--------------------|-----------------|-----------------------------|

Interaktionsbenägen substans

Samtidig administrering av relugolix och perorala P-gp-hämmare rekommenderas inte, då koncentrationen av relugolix kan förväntas öka med ökade biverkningar som följd. (Exempel på P-gp-hämmare är; erytromycin, azitromycin, klaritromycin, gentamicin, tetracyklin, ketokonazol, itrakonazol, karvedilol, verapamil, amiodarone, dronedaron, propafenon, kinidin, ranolazinciklosporin, ritonavir och telaprevir.) Om nödvändigt att ha samtidig administration, bör relugolix intas 6 timmar före peroral P-gp-hämmare, alternativt görs uppehåll med relugolix under exempelvis antibiotikakur, se FASS för återstartsdos relugolix.

Samtidig administrering av relugolix och kombinerade P-gp- och starka CYP3A-inducerare rekommenderas inte. (Exempel på kombinerade P-gp- och starka CYP3A-inducerare är rifampicin, rifabutin, apalutamid, karbamazepin, fenytoin, fenobarbital och Johannesört (Hypericum perforatum)).

Versionsförändringar

Version 1.0

Basfakta fastställdes.