

Antitumoralt läkemedel

Rituximab Intravenös infusion

Basfakta

Doseringsaspekter

Beräkningssätt:	Kroppsyta
Enhet för grunddos:	mg/m ²
Administreringsväg:	Intravenös

Anvisningar

Anvisningar för läkemedelsadministration

Se FASS för rekommenderad initial infusionshastighet vid första respektive andra behandlingen.

Spädningsinformation

Spädningsvätska 500 ml Natriumklorid 9 mg/ml	Koncentrationsintervall:	1-4 mg/ml
Spädningsanvisningar Rituximab späds till önskad koncentration genom tillsats till en infusionspåse med Natriumklorid 9 mg/ml, blanda försiktigt. Hållbarheten är 24 timmar kallt PLUS 12 timmar RT.	Hållbarhet efter spädning 36 timmar	Förvaring Kallt

Biverkningar

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Akut infusionsreaktion/anafylaxi	Blodtryck Puls	Paracetamol Kortikosteroid Antihistamin
Allvarligt cytokinfrisättningssyndrom karakteriseras av svår dyspné ofta förenad med bronkospasm och hypoxi. Dessutom förekommer feber, frossa, stelhet, urtikaria och angioödem. Infusionen skall omedelbart avbrytas. Se FASS för rekommenderad initial infusionshastighet vid första respektive andra behandlingen.		
Hematologisk toxicitet Anemi, leukopeni, neutropeni och trombocytopeni vanliga, oftast milda, men kan bli uttalade.		
Infektionsrisk Ökad infektionsrisk. Hepatit B reaktivering fallrapporter. Screening av förekomst av Hepatit B ska utföras före behandlingsstart, se FASS. Hepatit B virus profylax, se FASS.		
Tumörlyssyndrom	Urat	Allopurinol Hydrering
Hyperurikemi kan uppstå till följd av snabb lys av tumörceller vid vissa sjukdomar under vissa förutsättningar (exempelvis vanligast i uppstartsbehandling). Viktigt att patient är väl hydrerad och har god diures. Vid hög tumörbörda skall Allopurinol ges. Vid behov kan antidoten rasburikas (Fasturtec) ges.		
CNS påverkan Fallrapporter med progressive multifokal leukoencefalopati (PML) finns. Risk kan vara relaterad till tidigare kemoterapi. PML kan misstänkas vid nya eller försämrade neurologiska, kognitiva eller beteendemässiga tecken hos patienter (exempelvis: förändrat humör, minne, kognition, koordination, motorisk svaghet/pares, tal eller synrubbning), för handläggning vid misstanke se FASS.		
Hjärttoxicitet Kärlkramp, hjärtinfarkt och arytmier (så som förmaksflimmer och takykardi) har rapporterats.		

Fortsättning på nästa sida

Observandum**Kontroll****Stödjande behandling**

Hudtoxicitet

Klåda, utslag och alopeci (håravfall) vanligt. Fallrapporter finns om svåra hudreaktioner så som toxisk epidermal nekrolys (Lyells syndrom) och Stevens-Johnsons syndrom.

Gastrointestinal påverkan

Illamående vanligt, kräkning, diarré, buksmärta, förstoppning och stomatit förekommer.

Fallrapporter finns om gastrointestinal perforation.

Övrigt

Muskelvärk, ryggvärk och ledvärk förekommer.
