

Antitumoralt läkemedel

Temozolomid Intravenös infusion

ATC-kod: L01AX03

Basfakta

Doseringsaspekter

| | |
|---------------------|-------------------|
| Beräkningsätt: | Kroppsyta |
| Enhet för grunddos: | mg/m ² |
| Administreringsväg: | Intravenös |

Anvisningar

Anvisningar för läkemedelsadministration

Ges under 90 minuter med spoldropp Natriumklorid 9 mg/ml.

Temozolomid finns också som hård kapsel (för oral användning).

Övriga anvisningar för läkemedelsadministration

Handhavande

Cytostatika, läkemedel som kräver skyddsutrustning vid hantering, se rekommenderade instruktioner i tabell 1 (röd)<https://cancercentrum.se/download/18.4b2c14a019545e36ca725099/1742298635703/handhavande-cancerlakemedel-riskanalys-1701.pdf>

Barn

Denna basfakta är granskad för barn.

Barnspecifik kommentar

För barn kan dosering med enhet mg/kg vara aktuell.

Konsultera alltid respektive protokoll.

Spädningsinformation

Spädningsanvisningar

Till Temozolomid 100 mg sätts 41 ml sterilt vatten, blanda väl (roteras, skaka ej), ger styrkan 2,5 mg/ml. Önskad dos förs över till tom infusionspåse som det varit isoton Natriumklorid i.

Hållbarhet efter spädning

14 timmar
24 timmar

Förvaring

Rumstemperatur
Kallt

Biverkningar

| Observandum | Kontroll | Stödjande behandling |
|---|---------------|-------------------------------|
| Hematologisk toxicitet Följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos.. | Blodvärden | Enligt lokala riktlinjer |
| Infektionsrisk Risk för opportunistiska infektioner (som pneumocystis jirovecii.). Ökad risk vid långtidsbehandling, kombination med kortikosteroider eller strålbehandling. Antibiotikaproylax rekommenderas under 42-dagars schema vid strålbehandling, bör även övervägas vid konkomitant behandling enligt Perry samt vid monoterapi. Risk för reaktivering av infektioner (som HBV, CMV). | | Infektionsbehandling/profylax |
| Hudtoxicitet Hudutslag vanligt. Klåda förekommer. Hårfall/alopeci kan förekomma. | | |
| Gastrointestinal påverkan Illamående och kräkning förekommer (klassad som medelemetogent). Diarré, förstoppning förekommer. Stomatit, buksmärta förekommer. | | |
| Levertoxicitet Leversvikt finns som fallrapporter. Leverfunktionsvärden bör kontrolleras. | Leverfunktion | |

Fortsättning på nästa sida

| Observandum | Kontroll | Stödjande behandling |
|--|-----------------|-----------------------------|
| Graviditetsvarning Fertila kvinnor ska använda effektiv preventivmetod under behandlingen och till och med minst 6 månader efter behandlingens slut. Män med fertil kvinnlig partner ska använda effektiv preventivmetod under behandlingen och till och med 3 månader efter behandlingens slut. | | |
| Extravasering Gul Vävnadsretande, men ger sällan allvarlig skada (medelhög risk för vävnadsskada). Följ instruktionen för kylbehandling, se stöddokument Extravasering. | | Kyla |

Versionsförändringar

Version 1.8

Extravaseringstext kortad

Version 1.7

Lagt till handhavandeinfo.

Version 1.6

Extravasering gul, justerad kontroll

Version 1.5

granskad barn

Version 1.4

används för barn kryss

Version 1.3

uppdatering inför barnskryss

Version 1.2

pågående uppdatering, ordning fixad

Version 1.1

Redigering text under spädning.

Version 1.0

Basfaktan fastställdes.