

# Antitumoralt läkemedel

## Toremifen Peroral tablett

ATC-kod: L02BA02

## BASFakta

### Doseringsaspekter

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

### Anvisningar

#### Anvisningar för läkemedelsadministration

Om du glömt att ta en dos, ta nästa tablett som vanligt och fortsätt behandlingen enligt anvisningen. Ta inte dubbel dos för att kompensera för en glömd tablett.

#### Övriga anvisningar för läkemedelsadministration

Handhavande:

Läkemedel som kräver viss skyddsutrustning vid hantering pga fosterskadande risk,

<https://cancercentrum.se/contentassets/59704405fb4645a7918481e5c9976e7c/handhavande-cancerlakemedel-riskanalys-1701.pdf>

### Biverkningar

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
<b>Hematologisk toxicitet</b> Leukopeni och trombocytopeni har rapporterats. Kontroll av blodstatus under behandlingen.	Blodvärden	
<b>Hudtoxicitet</b> Värmevallningar och svettning vanligt. Utslag och klåda har rapporterats.		
<b>Övrigt</b> Uterin blödning och vita flytningar förekommer. Endometriehypertrofi finns rapporterats, endometriepolyp ovanligt. Fallrapport om endometriecancer. Gynekologisk undersökning bör göras före behandlingsstart och därefter minst en gång per år under behandlingen.	Biverkningskontroll	
<b>Tromboembolism</b> Tromboemboliska händelser har rapporterats. Patienter med tidigare svår tromboembolisk sjukdom bör normalt inte behandlas med toremifen.		
<b>Hjärttoxicitet</b> Toremifen ger dosberoende förlängning av QT-intervallet, varför försiktighet vid proarytmiska tillstånd (som akut myokardischemi eller känd QT-förlängning). EKG ska tas före start och om QT-intervall >500 ms skall toremifen ej användas.	Hjärtfunktion	
<b>Gastrointestinal påverkan</b> Illamående och kräkning förekommer. Förstoppning finns rapporterats.		
<b>Levertoxicitet</b> Förhöjda levervärden förekommer, endast fallrapporter med grad 3 - 4. Inträffar oftast under de första behandlingsmånaderna.	Leverfunktion	
<b>Övrigt</b> Yrsel förekommer. Trötthet, huvudvärk och depression finns rapporterats.		
<b>Övrigt</b> Hyperkalcemi har rapporterats i fåtal fall hos patienter med skelettmetastaser. Inträffar i början av behandlingen. Tumor flare omnämns, övergående diffusa smärtor muskuloskeletalt hos patienter med skelettmetastaser, associerat med hyperkalcemi.	Elektrolyter	