

Antitumoralt läkemedel

Toremifen Peroral tablett

ATC-kod: L02BA02

BASFakta

Doseringsaspekter

Beräkningssätt:	Standarddos
Enhet för grunddos:	mg
Administreringsväg:	Peroral
	Tas med eller utan mat vid
Dosering i förh. måltid:	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
Hematologisk toxicitet Leukopeni och trombocytopeni har rapporterats. Kontroll av blodstatus under behandlingen.	Blodvärden	
Hudtoxicitet Värmevallningar och svettning vanligt. Utslag och klåda har rapporterats.		
Övrigt 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	
Tromboembolism Tromboemboliska händelser har rapporterats. Patienter med tidigare svår tromboembolisk sjukdom bör normalt inte behandlas med toremifen.		
Hjärttoxicitet 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	
Gastrointestinal påverkan Illamående och kräkning förekommer. Förstoppning finns rapporterats.		
Levertoxicitet Förhöjda levervärden förekommer, endast fallrapporter med grad 3 - 4. Inträffar oftast under de första behandlingsmånaderna.	Leverfunktion	
Övrigt Yrsel förekommer. Trötthet, huvudvärk och depression finns rapporterats.		
Övrigt 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	