

# Antitumoralt läkemedel

## Trabektedin Intravenös infusion

BASFakta

### Doseringsaspekter

<b>Beräkningssätt:</b>	Kroppsyta
<b>Enhet för grunddos:</b>	mg/m <sup>2</sup>
<b>Administreringsväg:</b>	Intravenös

### Anvisningar

#### Anvisningar för läkemedelsadministration

Vid perifer infart blandas i 1000 ml infusionsvätska.

### Spädningsinformation

#### Spädningsvätska

250 ml Glukos 50 mg/ml  
500 ml Glukos 50 mg/ml  
1000 ml Glukos 50 mg/ml  
250 ml Natriumklorid 9 mg/ml  
500 ml Natriumklorid 9 mg/ml  
1000 ml Natriumklorid 9 mg/ml

**Koncentrationsintervall:** <= 0,03 mg/ml

**Hållbarhet efter spädning**  
30 timmar

**Förvaring**  
Rumstemperatur

#### Spädningsanvisningar

Späd 1 mg trabektedin med 20 ml sterilt vatten (0,25 mg med 5 ml) , ger stamlösning med styrkan 0,05 mg/ml. Späd sedan vidare.

Koncentrationen ska vara mindre än eller lika med 0,03 mg/l.

### Biverkningar

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
<b>Levertoxicitet</b> Förhöjda transaminaser vanligt, grad 3-4 förekommer, förhöjning av ALP och bilirubin förekommer. Se FASS för rekommenderade gränser före behandling och/eller eventuellt dosjusteringsbehov. Kortikosteroidbehov, inte enbart som antiemetika, utan har även leverskyddande effekt.	Leverfunktion	Kortikosteroid
<b>Starkt vävnadsretande</b> Använd central infart.		
<b>Hematologisk toxicitet</b> Följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos.		
<b>Gastrointestinal påverkan</b> Illamående, kräkning vanligt. Behov av antiemetikaprofylax. Diarré, stomatit (kan bli svår), magsmärta, dyspepsi relativt vanligt.		
<b>CNS påverkan</b> Huvudvärk vanligt, yrsel, parestesi och perifer sensorisk neuropati förekommer.		
<b>Övrigt</b> Asteni, trötthet vanligt.		

Fortsättning på nästa sida

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

---

**Övrigt**

Rhabdomyolys har rapporterats. CK (Kreatinkinas) kontroll om myelotoxicitet, kraftigt stegrade leverfunktionsvärden och/eller njursvikt eller multiorgansvikt skulle uppstå, liksom vid muskelsvaghet eller muskelsmärta. Försiktighet vid administrering samtidigt med läkemedel associerade med rhabdomyolys, som exempelvis statiner.

---