

Antitumoralt läkemedel

Trastuzumab deruxtekan Intravenös infusion

BASFakta

Doseringsaspekter

Beräkningssätt:	Kroppsvikt
Enhet för grunddos:	mg/kg
Administreringsväg:	Intravenös

Anvisningar

Övriga anvisningar för läkemedelsadministration

Vid administrering ska ett in-line filter med porstorlek 0,2-0,22 mikrometer i polyetersulfon (PES) eller polysulfon (PS) användas.

Spädningsinformation

Spädningsvätska

100 ml Glukos 50 mg/ml

Spädningsanvisningar

Trastuzumab deruxtekan 100 mg löses med 5 ml Sterilt vatten för injektion, ger stamlösning med en koncentration på 20 mg/ml. Snurra försiktigt, skaka inte.

Späds sedan vidare. Vid kallförvaring ska infusionspåsen ljusskyddas.

Hållbarhet efter spädning

4 timmar
24 timmar

Förvaring

Rumstemperatur
Kallt

Biverkningar

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Hematologisk toxicitet Neutropeni vanligt, även grad 3-4 relativt vanligt. Mediantid till debut 53 dagar, spridning stor (8 dagar-18 månader). Febril neutropeni har rapporterats. Anemi, trombocytopeni vanligt. Följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos.	Blodvärden	Enligt lokala riktlinjer
Andningsvägar Interstitiell lungsjukdom vanlig, oftast grad 1-2, men kan nå grad 3 och högre. Mediantid till debut uppmätt till 5,5 månader (spridning 1,2 till 20,8 månader). Symtom som hosta, dyspné, feber, nya eller förvärrade andningsbesvär behöver uppmärksammas och utredas. Uppehåll eller eventuell utsättning, se FASS, eventuell kortikosteroidbehandling, se FASS. I övrigt beskrivs hosta, dyspné och näsblödning vara vanligt, se FASS.	Monitorering	
Hjärttoxicitet Minskad LVEF har rapporterats. LVEF bör mätas före start av behandling och under behandlingen med jämna mellanrum enligt kliniskt behov. Vid minskning av LVEF, se FASS för beslut om eventuellt avbrytande av behandling.		
Gastrointestinal påverkan Illamående och kräkning mycket vanligt. Nedsatt aptit mycket vanligt. Diarré och förstoppning vanligt. Buksmärta vanligt. Dyspepsi och stomatit vanligt.		
Levertoxicitet Förhöjda levervärden mycket vanligt.		
Hudtoxicitet Alopeci mycket vanligt. Hudutslag vanligt.		

Fortsättning på nästa sida

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

Övrigt

Trötthet/fatigue mycket vanligt, kan bli uttalad. Huvudvärk vanligt. Yrsel förekommer.

Hypokalemi vanligt, kan bli uttalad.

Graviditetsvarning

Fertila kvinnor skall använda effektiva preventivmedel under behandlingen och i minst 7 månader efter den sista dosen. Män med fertil kvinnlig partner ska använda effektiva preventivmedel under behandlingen och i minst 4 månader efter den sista dosen.

Trastuzumab har visat sig kunna ge fosterskador och i värsta fall neonatal död, Trastuzumab deruxtekan förväntas också kunna ge fosterskador.
