

Läkemedel

Vedolizumab Intravenös infusion

ATC-kod: L04AG05

Basfakta

Doseringsaspekter

Beräkningssätt:	Standarddos
Enhet för grunddos:	mg
Administreringsväg:	Intravenös

Anvisningar

Övriga anvisningar för läkemedelsadministration

Handhavande:

Okonjugerad monoklonal antikropp, läkemedel som inte kräver skyddsutrustning vid hantering, se rekommenderade instruktioner i <https://cancercentrum.se/download/18.4b2c14a019545e36ca725099/1742298635703/handhavande-cancerlakemedel-riskanalys-1701.pdf>

Spädningsinformation

Spädningsvätska
250 ml Natriumklorid 9 mg/ml

Koncentrationsintervall: 1,2 mg/ml

Spädningsanvisningar

Hållbarhet 24 timmar enligt FASS. Förlängd hållbarhet har visats upp till 30 dygn i NaCl. Se referens.

Hållbarhet efter spädning
24 timmar (Natriumklorid 9 mg/ml)

Förvaring
Kallt

Biverkningar

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Övrigt Biverkningsinformation hämtad från ordinarie användning av Vedolizumab. Osäkert hur biverkningsprofil ter sig vid off label användning.		
Akut infusionsreaktion/anafylaxi	Puls Blodtryck	Akutberedskap
Akut infusionsreaktion finns rapporterat, inkluderande symtom som värmevallning, utslag, urtikaria, ledsmärter, myalgi, feber och bröstsmärta (icke kardiell). Enligt uppgifter Up to Date, oftast mild till måttlig reaktion. Fördröjd överkänslighetsreaktioner (inkluderande vaskuliter, pyoderma gangränosum) har också rapporterats.		
Infektionsrisk	Biverkningskontroll	Infektionsbehandling/profylax
Ökad infektionsrisk. Övre luftvägsinfektion (möjligen vanlig), pneumoni, influensa, gastroenterit och clostridium difficile infektioner omnämns. Stor osäkerhet vad som stämmer på kortvarig off label behandling.		
Gastrointestinal påverkan		
Illamående förekommer. Förstoppning och gasbildning omnämns. Stor osäkerhet vad som stämmer på kortvarig off label behandling.		
Levertoxicitet	Leverfunktion	
Förhöjda levervärden förekommer, hepatit ovanligt. Stor osäkerhet vad som stämmer på kortvarig off label behandling.		
CNS påverkan	Biverkningskontroll	
Huvudvärk förekommer. Texterna omnämner uppmärksamhet kring nya eller förvärrade neurologiska symtom då liknande substans (natalizumab) haft rapporter om PML, progressiv multifokal leukoencefalopati. Dock endast teoretisk risk. Stor osäkerhet vad som stämmer på kortvarig off label behandling.		

Fortsättning på nästa sida

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Övrigt Hudutslag, klåda, eksem. Reaktion vid injektionsställe, infusionsställe. Artralgi, ryggsmärta. Stor osäkerhet vad som stämmer på kortvarig off label behandling.		
Extravasering Grön Ej vävnadsskadande (låg eller minimal risk för vävnadsskada vid extravasering).		

Versionsförändringar

Version 1.2

Extravaseringstext kortad

Version 1.1

Referens angående användning vid enterocolit vid checkpoint hämmar behandling

Version 1.0

Basfakta fastställdes.