

## Antitumoral regim - Bröstcancer

RegimID: NRB-1169

**Eribulin**

Diagnoskod: C50

Kurintervall: 21 dagar

## Översikt

## Läkemedel

Substans	Admini- strering	Spädning	Infusions- tid	Grunddos/ admtillfälle	Beräk- ningsätt	Maxdos/ admtillfälle	Max ack. dos
1. Eribulin	Intravenös infusion	100 ml Natriumklorid 9 mg/ml infusion	5 min.	1,23 mg/m <sup>2</sup>	kroppsyta		

## Regimbeskrivning

Dag	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	Ny kur dag 22	
1. Eribulin Intravenös infusion 1,23 mg/m <sup>2</sup>	x1							x1															

Emetogenicitet: Låg

## Anvisningar för regimen

**Villkor för start av regimen**

Kontroll av blod-, lever- och elektrolytstatus inkl kreatinin.

**Anvisningar för ordination**

Blodstatus inkl neutrofila. LPK&gt;2,5, neutrofila &gt;1,0, TPK&gt;75 för start. Kontroll av perifer neuropati.

**Dosjustering rekommendation**

Hematologiska biverkningar, neuropati, leverpåverkan se FASS.

Överväg primär dosreduktion hos patienter som fått flera linjers behandlingar med cytostatika

**Antiemetika**

Förslag enligt stöddokument:

<https://kunskapsbanken.cancercentrum.se/lakemedelsregimer/antiemetika/forebyggande-mot-illamaende-steg-1/>

## Biverkningar

**Eribulin****Observandum****Hematologisk toxicitet**

Följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos.

**Neuropati**

Patienter ska övervakas noggrant med avseende på tecken på perifer motorisk och sensorisk neuropati.

**Hjärttoxicitet**

QT-förlängning har rapporterats. Försiktighet vid känd hjärtsvikt, bradyarytmi, samtidig behandling med läkemedel med risk för QT-förlängning eller elektrolytrubbning. Om behandling trots dessa riskfaktorer rekommenderas EKG övervakning, se FASS.

**Levertoxicitet**

Förhöjda levervärden vanligt. Förhöjningar inte helt ansedda som äkta toxicitet, se FASS, men vid ALAT eller ASAT värden &gt;3 ggr övre normalgränsen ökar risken för uttalad hematologisk toxicitet.

**Kontroll**

Blodvärden

Biverkningskontroll

EKG

Leverfunktion

**Stödande behandling**

Enligt lokala riktlinjer

Fortsättning på nästa sida

**Eribulin (Fortsättning)****Observandum****Kontroll****Stödjande behandling****Gastrointestinal påverkan**

Illamående, förstoppning, diarré, kräkning och nedsatt aptit vanligt, men sällan grad 3-4.

Buksmärta, stomatit, muntorrhet och reflux förekommer.

**Hudtoxicitet**

Håravfall (alopeci) vanligt. Utslag, klåda och nagelförändringar förekommer.

Palmar-plantar erytrodysestesi (PPE) finns rapporterat.

**Andningsvägar**

Andfåddhet/dyspné och hosta vanligt, oftast grad 1-2. Orofaryngeal smärta, näsblod och rinorré förekommer.

Interstitiell lungsjukdom finns rapporterad.

**Övrigt**

Muskel och ledvärk vanligt. Ryggsmärta förekommer. Skelettsmärta förekommer.

Huvudvärk, utmattning/fatigue och feber vanligt. Sömnsvårigheter och yrsel förekommer.

**Övrigt****Elektrolyter**

Hypokalemi, hypomagnesemia och hypokalcemi förekommer. Hyperglykemi förekommer.

**Extravasering****Grön**

Ej vävnadsskadande (låg eller minimal risk för vävnadsskada vid extravasering).

**Versionsförändringar****Version 1.2**

ändad antiemetikalänk

**Version 1.1**

antiemetika