

Antitumoral regim - Bröstcancer

Behandlingsavsikt: Palliativ

Fulvestrant

RegimID: NRB-10949

Översikt

Läkemedel

Substans	Admin-istrering	Spädning	Infusion-stid	Grunddos/admtillfälle	Beräkn-ingssätt	Maxdos/admtillfälle	Max ack.dos
1. Fulvestrant	Intramuskulär injektion			500 mg	standarddos		

Regimbeskrivning

Dag	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21
1. Fulvestrant Intramuskulär injektion 500 mg	x1														x1						

Dag	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	32	33	34	35	36	37	38	39	40	41	42
1. Fulvestrant Intramuskulär injektion 500 mg								x1													

Dag	43	44	45	46	47	48	49	50	51	52	53	54	55	56	57	58	59	60	61	62	63
1. Fulvestrant Intramuskulär injektion 500 mg															x1						

Emetogenicitet: Minimal

Behandlingsöversikt

Injektionen ges som två sprutor om 250 mg i vardera skinkan. Under första kuren upprepas dosen efter två veckor och därefter ges injektionerna en gång per månad.

Anvisningar för regimen

Villkor för start av regimen

Blod- och leverstatus.
Försiktighet vid patienter med ökad risk för tromboembolism och patienter som behandlas med antikoagulantia.
Ökad exponering av fulvestrant vid nedsatt leverfunktion, ska ej ges till patienter med gravt nedsatt leverfunktion.

Villkor och kontroller för administration

Fulvestrant ska administreras som två efter varandra följande 5 ml injektioner genom långsam intramuskulär injektion (1-2 minuter/injektion), en i varje skinka (glutealområdet).
Se läkemedlets bruksanvisning för exakt hantering av sprutan.
På grund av närheten till den underliggande ischiasnerven måste försiktighet iakttas om Fulvestrant administreras vid det dorsogluteala injektionsstället.
Allergiska och anafylaktiska reaktioner har observerats, både i form av lokala reaktioner på injektionsstället och systemiska symtom.

Biverkningar

Fulvestrant Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Akut infusionsreaktion/anafylaxi		
Vanligt med överkänslighetsreaktioner som urtikaria och angioödem. Anafylaxi ovanligt.		

Fortsättning på nästa sida

Fulvestrant (Fortsättning)

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Hematologisk toxicitet Påverkan blodbild finns. Trombocytopeni förekommer, grad 4 ovanligt. Även annan påverkan förekommer, som anemi och leukopeni, grad >2 ovanligt.		
Övrigt Reaktioner vid injektionsställe vanligt (smärta, blödning, blåmärke, neuralgi). Hudutslag vanligt. Kraftlöshet / fatigue vanligt. Ledsmärta och muskeloskeletal smärta vanligt, oftast grad 1-2. Ryggvärk och huvudvärk, förekommer. Blodvallning vanligt.		
Gastrointestinal påverkan Illamående vanligt. Kräkning och diarré förekommer. Nedsatt aptit förekommer.		
Levertoxicitet Förhöjda levervärden vanligt. Leversvikt omnämns som rapporterade efter studier gjorda.		
Tromboembolism Venös tromboembolism förekommer.		
Övrigt Vaginal blödning förekommer. Vaginal flytning rapporterad. Urinvägsinfektioner förekommer		
Graviditetsvarning Patienter som kan bli gravida skall använda effektivt preventivmedel under behandlingen och i 2 år efter behandlingen avslutats.		

Versionsförändringar**Version 1.2**

Lagt till kommentar i flödesschema

Version 1.1

Ändrat enligt granskares information.

Version 1.0

Regimen fastställdes.