

Antitumoral regim - bröstcancer

RegimID: NRB-2623

Ribociklib 600

Diagnoskod: C50

Kurintervall: 28 dagar

Översikt

Läkemedel

Substans	Admini- strering	Spädning	Infusions- tid	Grunddos/ admtillfälle	Beräk- ningsätt	Maxdos/ admtillfälle	Max ack. dos
1. Ribociklib	Peroral tablett			600 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. Ribociklib Peroral tablett 600 mg	x1	x1	x1	x1	x1	x1	x1	x1	x1	x1	x1	x1	x1	x1	x1	x1	x1	x1	x1	x1	x1	x1

Dag	22	23	24	25	26	27	28	Ny kur dag 29
1. Ribociklib Peroral tablett 600 mg								

Emetogenicitet: Låg

Behandlingsöversikt

Ribociklib 600mg ges vid palliativ indikation.

Ribociklib ges tillsammans med aromatashämmare eller fulvestrant som initial endokrinbaserad behandling.

Till pre- eller perimenopausal kvinnor ska den endokrina behandlingen kombineras med en LHRH-agonist, alternativt kan ooforektomi övervägas.

Anvisningar för regimen

Villkor för start av regimen

Östrogenreceptorpositiv, HER2-negativ bröstcancer.

Kontroll av blodstatus (inkl. neutrofila), leverstatus samt kreatinin och elektrolyter (natrium, kalium, kalcium, fosfat, magnesium) inför start.

Neutrofila $\geq 1,0$ och TPK ≥ 50 .

EKG före start.

QTc(F)-tid < 450 ms är krav (se under Övrig information). Ribociklib skall inte ges vid ökad risk för QTc-förlängning.

Observera: Interaktionsbenägen substans, se basfakta och FASS.

Villkor och kontroller för administration

Uppmärksamhet på infektionstecken och nya eller förvärrade symptom från andningsvägarna (observera liten risk för pneumonit/ILD).

Vid missad dos eller vid kräkning ska ingen ny dos tas samma dag. Nästa dos intas vid vanlig tid.

Grapefrukt, grapefruktjuice och johannesört ska ej intas under behandlingen. Grapefrukt och grapefruktjuice kan öka biverkningarna, och johannesört minskar effekten av den antitumoral behandling.

Ribociklib Peroral tablett

Dosering i förhållande till måltid: Tas med eller utan mat vid ungefär samma tidpunkt varje dag

Anvisningar för ordination

Kur 1 och 2 - Ordinera dag 1-14 och därefter dag 15-21 efter blodprover dag 14.

Från kur 3 - Ordinera dag 1-21.

Provtagning:

Inför start av kur 1-6: kontroll blodstatus inkl neutrofila, kreatinin och leverstatus. Elektrolyter (natrium, kalium, kalcium, fosfat och magnesium) tas inför kur 1-6 eller enligt lokal rutin.

Inför dag 15 kur 1-2: kontroll blodstatus (inkl neutrofila) och leverstatus.

Provtagning efter första sex kurerna enligt individuell bedömning och klinisk indikation. Vid avvikande värden av grad ≥ 2 rekommenderas tätare kontroller, se FASS.

EKG kontrolleras omkring dag 14 i den första kuren. Därefter om det är kliniskt relevant.

Avvikande elektrolytvärden ska korrigeras inför start och under behandling med ribociklib med hänsyn till risk för QT-förlängning, se FASS.

Samtidig administrering av läkemedel som förlänger QT-intervallet bör undvikas, se

<https://fass.se/health/product/20160906000055/smpc>.

Dosjustering rekommendation

Startdos 600 mg/dag. Uppehåll eller dosreduktion kan bli nödvändig p.g.a. biverkningar. Dosreduktion sker i två steg till 400 mg/dygn och därefter till 200 mg/dygn.

Hematologisk toxicitet *Inför behandling dag 1* - om neutrofila 0.5-0.9 (grad 3) gör uppehåll och ta nya prover efter ca 7 dagar. När neutrofila $\geq 1,0$, återuppta behandling på samma dosnivå. Om grad 3 neutropeni inträffat upprepade gånger, ska dosreduktion göras vid start av påföljande kur.

Fr om kur 1 inför dag 15 - om neutrofila 0,5-0,9 gör uppehåll, ta nya prover efter 7 dagar (dag 21).

Vid provtagning dag 21 (oavsett kurnummer) - om snabb återhämtning till neutrofila $\geq 1,0$ återuppta nästa kur på samma dosnivå. Om neutrofila $< 1,0$ dag 21 - gör dosreduktion ett steg vid start av påföljande kur. Om grad 3 neutropeni inträffat upprepade gånger - dosreducera vid start av påföljande kur.

Vid neutrofila $< 0,5$ (grad 4) eller vid febril neutropeni (oavsett kurnummer och kurdag) - gör behandlingsuppehåll tills neutrofila $\geq 1,0$ och återuppta behandling på nästa lägre dosnivå.

EKG - QT-förlängning förekommer:

QT-tid korrigeras enligt Fridericias formel, QTc(F) - för kalkylator se t ex

<https://ekg.nu/verktyg/qt-tid-qtc-tid-korrigerad-qt-tid-och-forlangd-qt-tid-qt-forlangning-pa-ekg/> .

Vid QTc(F)-tid 481-500 msek, gör uppehåll i behandlingen tills QTc-tid minskar; när QTc(F)-tid < 481 msek återuppta behandlingen med nästa lägre dosnivå. Om QTc(F)-förlängning därefter återkommer (>480 msek) gör ny behandlingspaus, och när QTc(F)-tid < 481 msek återuppta behandlingen med nästa lägre dosnivå.

Vid QTc(F)-tid >500 msek utan samtidiga tecken/symtom på allvarlig arrytmi, gör uppehåll i behandlingen tills QTc(F)-tid minskat till < 481 msek; återuppta sedan behandlingen med nästa lägre dosnivå. Om QTc(F)-tid >500 msek därefter återkommer, sätt ut ribociklib.

Notera: Ribociklib ska sättas ut vid följande situationer:

- Vid QTc(F)-tid > 500 msek i kombination med tecken/symtom på allvarlig arrytmi.
- Vid ökning av QTc(F)-tid med 60msek eller mer jämfört med baslinje EKG i kombination med tecken/symtom på allvarlig arrytmi.
- Om ytterligare dosminskningar krävs vid dosen 200 mg ska ribociklib sättas ut.

Levertoxicitet

Vid ökning av ASAT och/eller ALAT från värdena innan start av behandlingen, utan ökning av totalt bilirubin över 2 x övre normalvärde, se FASS.

Kombinerad ökning av ASAT och/eller ALAT på > 3 x övre normalvärde samtidigt med ökning av totalt bilirubin på > 2 x övre normalvärde, ingen kolestas - sätt ut Ribociklib, se <https://fass.se/health/product/20160906000055/smpc> .

För övriga biverkningar se FASS Kisqali.

Antiemetika

Förslag enligt stöddokument:

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

Övrig information

Observera skillnad mellan QT-tid och frekvens-korrigerad QT-tid (QTc-tid). För omräkning till QTc(F) = QT-intervall korrigerat enligt Fridericias formel, se vägledning och kalkylator på ekg.nu:

<https://ekg.nu/verktyg/qt-tid-qtc-tid-korrigerad-qt-tid-och-forlangd-qt-tid-qt-forlangning-pa-ekg/>.

Biverkningar

Ribociklib Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Hematologisk toxicitet Följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos.	Blodvärden	Enligt lokala riktlinjer
Infektionsrisk Urinvägsinfektion vanligt.		Infektionsbehandling/profylax
Hjärttoxicitet Förlängt QT-intervall förekommer. Reversibelt vid dosminskning och/eller utsättning av Ribociklib. EKG kontroll inför och omkring dag 14 kur ett, därefter vid behov, se FASS. Ribociklib får endast startas om QTc <450 ms och skall inte ges till patienter som har ökad risk för att få QTc-förlängning. Elektrolyt kontroll före och under de första sex kurerna, därefter vid behov, se FASS.	EKG	
Övrigt Hypokalcemi, hypokalemi och hypofosfatemi förekommer.	Elektrolyter	
Levertoxicitet Förhöjda levertransaminaser vanligt, kan bli grad 3-4. Är reversibla vid utsättning av Ribociklib. Leverstatuskontroll före och under behandling. Dosminskning, uppehåll eller utsättning, se FASS.	Leverfunktion	
Gastrointestinal påverkan Nedsatt aptit, illamående, kräkningar, diarré, förstoppning, stomatit och magsmärtor vanliga.		
Hudtoxicitet Alopeci (håravfall), utslag och klåda vanligt.		
Andningsvägar Andfåddhet (dyspné) vanligt. Näslod förekommer. Fallrapporter om interstitiell lungsjukdom (ILD) finns. Utred vid misstanke (nyttillkommen hypoxi, hosta eller dyspné) och gör uppehåll med behandling under utredning. Eventuell dosjustering alternativt permanent utsättning vid konstaterad ILD, se FASS.	Biverkningskontroll Radiologi	
Njurtoxicitet Förhöjda värden kreatinin vanligt. Kan bero enbart på påverkade renala transportproteiner, se FASS. Kontrollera njurfunktion (exempelvis med Cystatin C) för att utesluta njurfunktionspåverkan.	Njurfunktion	
Övrigt Trötthet, fatigue, feber vanligt. Ryggsmärta vanligt. Huvudvärk och sömnsvårigheter vanliga. Både ökad tårproduktion och torra ögon förekommer.		
Interaktionsbenägen substans Ribociklib är en stark CYP3A4 hämmare vid dosen 600 mg och en måttlig CYP3A4-hämmare vid dosen 400 mg. När ribociklib administreras samtidigt med andra läkemedel måste som regel produktresumén för det andra läkemedlet konsulteras för rekommendationer om administrering samtidigt med CYP3A4-hämmare. Samtidig användning av starka CYP3A4-hämmare måste undvikas (t.ex. klaritromycin, indinavir, itraconazol, ketokonazol, lopinavir, ritonavir, nefazodon, nelfinavir, posakonazol, sakvinavir, telaprevir, telitromycin, verapamil och vorikonazol). Samtidig användning av starka CYP3A4-inducerare ska undvikas (t.ex. fenytoin, rifampicin, karbamazepin och johannesört (Hypericum perforatum)). Försiktighet vid samtidig användning av känsliga CYP3A4-substrat med snävt terapeutiskt index (t.ex. alfentamil, ciklosporin, everolimus, fentanyl, sirolimus och takrolimus). Samtidig administrering av ribociklib i dosen 600 mg och följande CYP3A4-substrat ska undvikas: alfuzosin, amiodaron, cisaprid, pimozid, kinidin, ergotamin, dihydroergotamin, quetiapin, lovastatin, simvastatin, sildenafil, midazolam och triazolam.		

Versionsförändringar

Version 1.14

Förtydligande av anvisningar för kontroller, provtagning och dosjustering.

Version 1.13

ny antiemetikalänk

Version 1.12

Tydliggörande att blodstatus inkluderar neutrofila samt att QTc(F) enl Fridericias formel ska användas. Tillägg länk till ekg.nu samt länk till FASS text. Ny text under övrig information.

Version 1.11

antiemtika

Version 1.10

Tillägg i anvisningar för regim och ordination: provtagning elstatus, förtydligande QTc-tid krav enl FASS.

Version 1.9

Text justerad i anvisningar vid EKG QT-förlängning för ökad tydlighet modifierad enl FASS

Version 1.8

Lagt till 600 i regimnamnet då en ny regim med annan dos är på väg in.

Version 1.7

Borttaget en rekommendation om EKG i kur 2 enl FASS.

Version 1.6

Ändrat filnamn- tagit bort ö, ersatt med o

Version 1.5

I enlighet med FASS. Ändrad text kring provtagningsrutiner under anvisningar för ordination samt hantering vid QT-förlängning > 500 msek, under dosjustering.

Version 1.4

Tagit bort risker med granatäpple i enlighet med spc.

Version 1.3

Dosreduktion rekommendation - Riktlinjer för dosminskning anges separat.

Version 1.2

Dosreduktion rekommendation - Hematologisk toxicitet, texten uppdaterad enl FASS.

Version 1.1

Ändrat text EKG med QTcF > 480 msek - Om QT < 481 msek återuppta behandlingen med nästa lägre dosnivå. Ändrad information i FASS 20181217.