

**Antitumoral regim - Kronisk lymfatisk  
leukemi (KLL)**  
**Akalabrutinib**  
Kurintervall: 28 dagar

Behandlingsavskrift: Remissionssyftande

RegimID: NRB-7351

**Översikt**

## Läkemedel

Substans	Admin-istrering	Spädning	Infusion-stid	Grunddos/admtillfälle	Beräkn-ingssätt	Maxdos/admtillfälle	Max ack. dos
1. Akalabrutinib	Peroral tabletter			100 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. Akalabrutinib Peroral tabletter 100 mg	x2																				

Dag	22	23	24	25	26	27	28	Ny kur dag 29
1. Akalabrutinib Peroral tabletter 100 mg	x2							

**Emetogenicitet:** Låg

### Behandlingsöversikt

Kontinuerlig behandling vid monoterapi.

Vid kombination med Obinutuzumab ges första kuren med enbart Akalabrutinib. I den andra kuren sker uppsträppning med Obinutuzumab och fortsatt Akalabrutinib. Därefter ges kur 3-7 med kombinationen Akalabrutinib-Obinutuzumab där Obinutuzumab ges dag 1.

## Anvisningar för regimen

### Villkor för start av regimen

Hepatit B virus-status (HBV) bör fastställas innan behandling påbörjas pga risk för reaktivering.

Kontroll av blod- och elektrolytstatus inkl kreatinin.

Samtidig användning av Akalabrutinib och starka CYP3A-hämmare eller -inducerare bör undvikas, se FASS. (Exempel på starka CYP3A-hämmare: itrakonazol, ketokonazol, posaconazol, vorikonazol, klaritromycin, ritonavir. Exempel på starka inducerare: fenytoin, rifampicin, karbamazepin).

### Villkor och kontroller för administration

Grapefrukt och Johannesört får ej intas under pågående behandling.

Om en dos missats ska den endast tas om det är mer än 9 timmar kvar till nästa planerade dos.

### Akalabrutinib

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

### Anvisningar för ordination

Kontroll av blod- och elektrolytstatus inkl kreatinin.

## Biverkningar

Akalabrutinib Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
<b>Hematologisk toxicitet</b> Anemi och neutropeni vanligt, inklusive grad 3 och mer. Trombocytopeni vanligt, kan nå grad 3-4. Eventuellt behov av dosjustering eller uppehåll, se FASS.	Blodvärden	Enligt lokala riktslinjer
Blödning vanligt (inkluderande blåmärken, petekier), rapporter finns om allvarliga blödningar (CNS, gastrointestinal kanal). Kan inträffa oavsett trombocytopeni, orsak ej klarlagd. Överväg uppehåll inför och efter kirurgi, se FASS.		
<b>Infektionsrisk</b> Övre luftvägsinfektioner, sinut vanliga. Pneumoni och UVI förekommer. Rapporter finns om reaktivering av Hepatit B virus och EBV. Progressiv multifokal leukoencefalopati (PML) har inträffat.		
<b>Gastrointestinal påverkan</b> Diarré, illamående, förstopning, kräkning och buksmärta vanligt, oftast milda.		
<b>Hudtoxicitet</b> Utslag vanligt, oftast milda.		
<b>Hjärttoxicitet</b> Förmaksflimmer förekommer. EKG vid behov.		
<b>Övrigt</b> Huvudvärk och yrsel vanligt, oftast milda. Muskuloskeletal smärta och ledvärk vanligt, oftast milda. Fatigue vanligt, oftast mild.		
<b>Övrigt</b> Nya primära maligniteter (även kallade sekundära maligniteter) förekommer, oftast hudcancer. Kontrollera avseende tecken på hudcancer och undvik solexponering.		
<b>Interaktionsbenägen substans</b> Samtidig administrering av starka CYP3A/P-gp-hämmare med Akalabrutinib ska undvikas, då stor risk för ökad koncentration av Akalabrutinib och därmed ökad toxicitetsrisk. (Exempel på starka CYP3A/P-gp-hämmare är: ketokonazol, konivaptan, klaritromycin, indinavir, itrakonazol, ritonavir, telaprevir, posaconazol, vorikonazol) Om stort behov av kort kur av starka CYP3A/P-gp-hämmare ska uppehåll med Akalabrutinib göras, se FASS.  Samtidig administrering av starka CYP3A/P-gp-inducerare bör undvikas, då stor risk för minskad koncentration av Akalabrutinib och därmed minskad effekt. (Exempel på starka CYP3A/P-gp-inducerare är: fenytoin, rifampicin, karbamazepin.)  Samtidig administrering av läkemedel som reducerar magsyran (och höjer pH) med Akalabrutinib tablett innebär ingen risk för minskad koncentration av Akalabrutinib, detta skiljer mot kapsel, se FASS.  Samtidig administrering av CYP3A4-substrat som är känsliga för metabolism av CYP3A4 i tarm med Akalabrutinib kan innebära ökad koncentration av CYP3A4-substratet (Exempel på CYP3A4-substrat med snävt terapeutiskt fönster vid oral administrering är: ciklosporin, ergotamin och pimozid).  Studier in vitro tyder på att akalabrutinib inducerar CYP1A2. Samtidig administrering av akalabrutinib med CYP1A2-substrat (t.ex. teofyllin, koffein) kan minska deras exponering.  För att minska potentialen för en interaktion i mag-tarmkanalen ska orala BCRP-substrat med smalt terapeutiskt fönster som metotrexat tas minst 6 timmar före eller efter akalabrutinib, se FASS.  Akalabrutinibs aktiva metabolit kan öka exponeringen för MATE1-substrat som administreras samtidigt (t.ex. metformin) genom hämning av MATE1, se FASS.		

## Referenser

### Sharman et al. Acalabrutinib with and without Obinutuzumab.

[www.regimbiblioteket.se/dokument/Sharman\\_et\\_al\\_Acalabrutinib\\_with\\_or\\_without\\_obinutuzumab\\_Lancet\\_2020.pdf](http://www.regimbiblioteket.se/dokument/Sharman_et_al_Acalabrutinib_with_or_without_obinutuzumab_Lancet_2020.pdf)

## Versionsförändringar

### Version 1.3

Tagit bort information om att undvika samtidig behandling med protonpumpshämmare. Med ny beredningsform tablett är det inte ett problem.

### Version 1.2

lagt till patientinformationen

**Version 1.1**

Referensen - korrigeras länknamnet.

**Version 1.0**

Regimen fastställdes