

Antitumoral regim - Lungcancer

Nintedanib

Indikation: Icke-småcellig lungcancer C50

Kurintervall: 28 dagar

Behandlingsavsikt: Palliativ

RegimID: NRB-6012

Översikt**Läkemedel**

Substans	Admin- istrering	Spädning	Infusion- stid	Grunddos/ admtillfälle	Beräk- ningsätt	Maxdos/ admtillfälle	Max ack. dos
1. Nintedanib	Peroral kapsel			200 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. Nintedanib Peroral kapsel 200 mg	x2	x2	x2	x2	x2	x2	x2	x2	x2	x2	x2	x2	x2	x2	x2	x2	x2	x2	x2	x2	x2

Dag	22	23	24	25	26	27	28	Ny kur dag 29
1. Nintedanib Peroral kapsel 200 mg	x2	x2	x2	x2	x2	x2	x2	

Emetogenicitet: Låg**Behandlingsöversikt**

Kontinuerlig behandling.

Anvisningar för regimen**Villkor för start av regimen**

Kontroll av blodstatus inkl. neutrofila-, elektrolyt- och leverstatus samt kreatinin.

Villkor och kontroller för administration*Nintedanib* - kapslarna tas med cirka 12 timmars mellanrum. Johannesört får ej intas under pågående behandling. Om en dos missats tas nästa dos på den vanliga tiden.

Nintedanib

Dosering i förhållande till måltid: Tas i samband med måltid

Anvisningar för ordination

Kontroll av blodstatus inkl. neutrofila-, elektrolyt- och leverstatus samt kreatinin.

Dosjustering rekommendation*Icke-hematologiska biverkningar*

Vid diarré, kräkningar och/eller illamående grad 2 eller mer - avbryt behandlingen med Nintedanib till biverkningarna avtagit (grad 1 eller utgångsläget). Behandlingen återupptas med reducerad dos 150 mg x 2. Om en andra dosreduktion bedöms nödvändig ges 100 mg x 2, se FASS.

Leverpåverkan - ASAT och/eller ALAT > 2,5 x ULN i kombination med totalt bilirubin ≥ 1,5 x ULN ELLER ASAT och/eller ALAT > 5 x ULN - avbryt behandlingen med Nintedanib till ASAT/ALAT ≤ 2,5 x ULN och bilirubin normalt.

Behandlingen återupptas med reducerad dos 150 mg x 2. Om en andra dosreduktion bedöms nödvändig ges 100 mg x 2, se FASS.

ASAT och/eller ALAT > 3 x ULN i kombination med totalt bilirubin ≥ 2 x ULN och ALP < 2 x ULN - om ingen annan orsak kan fastställas, sätts Nintedanib ut permanent.

Biverkningar

Nintedanib Observandum

Kontroll

Stödjande behandling

Hematologisk toxicitet

Viss ökad risk för neutropeni och febril sepsis, framför allt vid kombinationsbehandling med Docetaxel. Kontroll av blodstatus och eventuellt dosjusteringsbehov, se FASS.

Trombocytopeni förekommer.

Blödningshändelser finns rapporterade, kan bli allvariga. Andningsvägar inklusive näsblödning, magtarmkanal och CNS. Eventuellt rekommenderas ej behandling vid lokal invasion av större blodkärl eller radiologiska tecken på kaviterande eller nekrotiska tumörer, liksom vid aktiva hjärnmetastaser, se FASS.

Tromboembolism

Ökad risk för venös tromboembolism.

Ingen bevisad ökning av arteriell tromboembolism, men försiktighet vid känd förhöjd kardiovaskulär risk. Behandlingsuppehåll bör övervägas vid akut myokardischemi.

Gastrointestinal påverkan

Diarré mycket vanligt. Illamående, kräkning och buksmärta vanligt. Aptitnedgång.

Eventuell behandlingsuppehåll och dosjustering, se FASS.

Gastrointestinal perforation omnämnd som fallrapporter, försiktighet bör iakttas vid tidigare bukkirurgi eller tidigare perforation, se FASS.

Levertoxicitet

Förhöjda leverenzymmer vanligt. Eventuellt behandlingsuppehåll eller dosjustering, se FASS. Ökad risk för kvinnor, asiater och vid låg kroppsvikt.

Övrigt

Kapslarna innehåller soja, varför kontraindicerat vid soja eller jordnötsallergi.

Interaktionsbenägen substans

Vid samtidig administrering av Nintedanib och starka P-gp-hämmare kan exponeringen för Nintedanib öka och således risk för ökade biverkningar. Noggrann monitorering bör utföras för att hantera biverkningar. (Exempel på starka P-gp-hämmare är ketokonazol och erytromycin.)

Vid samtidig administrering av Nintedanib och starka P-gp-inducerare kan exponeringen för Nintedanib minska och således risk för minskad effekt. Samtidigt administreringsbehov måste övervägas noggrant. (Exempel på starka P-gp-inducerare är rifampicin, karbamazepin, fenytoin och johannesört.)

Versionsförändringar

Version 1.2

lagt till regimschema

Version 1.1

lagt till patientinfo

Version 1.0

Regimen fastställdes