

Antitumoral regim - Lymfom

Obinutuzumab kur 2 osv, underhållsdos

Indikation: Aggressivt B-cellslymfom C81-C86

Kurintervall: 28 dagar

Behandlingsavsikt: Remissionssyftande

RegimID: NRB-1077

Översikt

Läkemedel

Substans	Admin-istrering	Spädning	Infusion-stid	Grunddos/admtillfälle	Beräkn-ingssätt	Maxdos/admtillfälle	Max ack. dos
1. Obinutuzumab	Intravenös infusion	250 ml Natriumklorid 9 mg/ml infusion	2 tim.	1000 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. Obinutuzumab Intravenös infusion 1000 mg	x1																				

Dag	22	23	24	25	26	27	28	Ny kur dag 29
1. Obinutuzumab Intravenös infusion 1000 mg								

Emetogenicitet: Låg

Behandlingsöversikt

Ges i allmänhet i kombination med cytostatika. Kurlängd beror av regim.

Behandling upp till 6 kurer.

Anvisningar för regimen

Villkor och kontroller för administration

Ökad beredskap för anafylaktisk reaktion. Blodtryck och puls.

Infusion: Om ingen reaktion på föregående infusion, ge 100 mg/timme. Infusionshastigheten kan trappas upp i steg om 100 mg/timme var 30:e minut till max 400 mg/timme.

Anvisningar för ordination

Hypotension kan inträffa under infusionsen. Utsättning av blodtryckssänkande behandling bör därför övervägas 12 timmar före infusionsen, under varje infusions och under den första timmen efter administrering av Obinutuzumab.

Allvarliga infusionsrelaterade biverkningar kan förekomma, se FASS.

Premedicinering: Om ingen infusionsrelaterad reaktion - Paracetamol 1000 mg po (30 min innan). Vid reaktion, se FASS.

Dosjustering rekommendation

Dosreduceras ej.

Biverkningar

Obinutuzumab
Observandum

Kontroll

Stödjande behandling

Akut infusionsreaktion/anafylaxi

Puls
BlodtryckAkutberedskap
Kortikosteroid

Störst risk vid första 1000 mg infusionsen, sedan minskar risk successivt för varje infusions. Oftast mild till måttlig reaktion, men allvarliga händelser finns. Premedicinering med kortikosteroider, se FASS.

Fortsättning på nästa sida

Obinutuzumab (Fortsättning)

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Hematologisk toxicitet	Blodvärden Anemi, leukopeni, neutropeni och trombocytopeni vanliga, oftast milda, men kan bli uttalade. Eventuellt dosupphåll, se FASS.	Enligt lokala riktlinjer
Infektionsrisk	Infektioner vanligt. Hepatit B-virus reaktivering förekommer, med fulminant hepatitis, leverinsuffi- cienti- och dödsfall rapporterade, varför screening för Hepatit B-virus infektion före behandling nödvändigt.	
Tumöryssyndrom	Urat	Hydrering Allopurinol Tumöryssyndrom kan uppstå till följd av snabb lys av tumörceller vid vissa sjukdomar under vissa förutsättningar (exempelvis vanligast i uppstartsbehandling). Viktigt att patient är väl hydrerad och har god diures. Som skydd ges eventuellt Allopurinol under behandlingstiden. Vid behov kan antidoten rasburikas (Fasturtec) ges.
Hjärttoxicitet	EKG	
Risk för försämring av tidigare hjärtsjukdom, både arytmisjukdom och koronarsjukdom.		
CNS påverkan	Biverkningskontroll	
Progressiv multifokal leukoencefalopati (PML) fallrapporter finns. Överbwäg diagnos vid nya eller förändrade neurologiska symtom.		
Övrigt	Muskuloskeletal smärtor inkluderande ryggsmärta, ledvärk, bröstsmärta.	
Gastrointestinal påverkan	Diaré. Förstopning. Fallrapport med gastrointestinal perforation.	
Extravasering (Grön)	Klassas som ej vävnadsskadande (låg eller minimal risk för vävnadsskada vid extravasering).	