

## Antitumoral regim - Lymfom

**Rituximab-Cytarabin högdos kur 2, 4, 6**

Indikation: Mantelcellslymfom C83.1

Kurintervall: 21 dagar

Behandlingsavsikt: Remissionssyftande

RegimID: NRB-6917

**Översikt****Läkemedel**

| Substans      | Admin-istrering     | Spädning                                 | Infusion-stid | Grunddos/admtillfälle  | Beräkn-ingssätt | Maxdos/admtillfälle | Max ack. dos |
|---------------|---------------------|--|---------------|------------------------|-----------------|---------------------|--------------|
| 1. Rituximab  | Intravenös infusion | 500 ml<br>Natriumklorid 9 mg/ml infusion | 30 min.       | 375 mg/m <sup>2</sup>  | kroppsyta       |                     |              |
| 2. Cytarabin  | Intravenös infusion | 500 ml<br>Natriumklorid 9 mg/ml infusion | 1 tim.        | 3000 mg/m <sup>2</sup> | kroppsyta       |                     |              |
| 3. Cytarabin  | Intravenös infusion | 500 ml<br>Natriumklorid 9 mg/ml infusion | 1 tim.        | 3000 mg/m <sup>2</sup> | kroppsyta       |                     |              |
| 4. Filgrastim | Subkutan injektion  |  |               | 0,5 ME/kg              | kroppsvikt      |                     |              |

**Regimbeskrivning**

| Dag   | 1  | 2  | 3 | 4  | 5  | 6  | 7  | 8  | 9  | 10 | 11 | 12 | 13 | 14 | 15 | 16 | 17 | 18 | 19 | 20 | 21 | Ny kur dag 22 |
|---|----|----|---|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|---------------|
| 1. Rituximab<br>Intravenös infusion<br>375 mg/m <sup>2</sup>  | x1 |    |   |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |               |
| 2. Cytarabin<br>Intravenös infusion<br>3000 mg/m <sup>2</sup> |    | x1 |   |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |               |
| 3. Cytarabin<br>Intravenös infusion<br>3000 mg/m <sup>2</sup> |    | x2 |   |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |    |               |
| 4. Filgrastim<br>Subkutan injektion<br>0,5 ME/kg              |    |    |   | x1 |    |    |    |    |    |    |    |    |               |

**Emetogenicitet:** Medel**Behandlingsöversikt**

Nordiskt protokoll mantelcellslymfom, kur 2, 4, 6. Ges omväxlande med Rituximab-Maxi-CHOP. Se Vårdprogram Mantelcellslymfom.

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

Antiviral profylax skall ges till patienter med genomgången Hepatit B.

Profylax mot herpesvirus och Pneumocystis jiroveci rekommenderas.

Patienter > 60 år ges Cytarabin i doser 2000 mg/m<sup>2</sup>.

Kontroll av blod-, lever- och elektrolytstatus med kreatinin.

**Villkor och kontroller för administration**

Rituximab - Ökad beredskap för anafylaktisk reaktion.

## Anvisningar för ordination

Kontroll av blodstatus inkl neutrofila.

*Cytarabin* - 12 timmar mellan infusionerna.

Ge kortisoninnehållande ögondroppar, t.ex Prednisolon 0,5 %, 1-2 droppar 3 gånger dagligen, under dag 1-4.

*Rituximab* - Premedicinering med Paracetamol 1000 mg peroralt, Klemastin 2 mg intravenöst eller Cetirizin 10 mg peroralt. Steroider kan övervägas vid tidigare reaktion eller enligt lokal rutin.

Första infusion med Rituximab ges enligt FASS. Efter komplikationsfri infusion kan resterande kurer ges snabbare på 30 minuter.

Subkutant Rituximab i fast dos 1400 mg bör övervägas fr. o. m. andra dosen.

G-CSF dos 0,5 ME/kg och dygn, ges med start dag 4 i 6-10 dygn eller tills LPK >10. Om Peg-filgrastim ges 6 mg subkutant dag 4. Den första dosen får ges tidigast 24 timmar efter avslutad cytostatikabehandling.

## Dosjustering rekommendation

Neutrofiler < 1,0 och TPK < 75 - behandlingen skjuts upp.

Om cytopenin beror på lymfominfiltration i benmärgen ges 100 % dos.

## Biverkningar

| Rituximab<br>Observerandum  | Kontroll          | Stödjande behandling                          |
|---|-------------------|---|
| <b>Akut infusionsreaktion/anafylaxi</b>   | Puls<br>Blodtryck | Paracetamol<br>Antihistamin<br>Kortikosteroid |
| Infusionsrelaterade reaktioner mycket vanliga (symtom så som; feber, frossa, stelhet, angioödem, utslag, illamående, trötthet). Premedicinering minskar risken. Högst risk vid första infusionen. Se FASS för rekommenderad infusionshastighet vid första behandlingen. I övrigt följ instruktion respektive regim, det finns studier som visat bra säkerhet även vid infusioner på 30 minuter, om tolererat tidigare infusion på 90 minuter bra. |                   |   |
| Allvarligt cytokinfrisättningsyndrom (svår dyspné, bronkospasm, hypoxi) har rapporterats.   |                   |   |
| <b>Hematologisk toxicitet</b><br>Hematologisk toxicitet kan vara behandlingsmålet (antalet B celler sjunker).   | Blodvärden        | Enligt lokala riktlinjer                      |
| Neutropeni förekommer, anemi och trombocytopeni har rapporterats. Oftast milda och reversibla.  |                   |   |
| <b>Infektionsrisk</b><br>Viss ökad infektionsrisk. Hepatit B reaktivering fallrapporter. Screening av förekomst av Hepatit B ska utföras före behandlingsstart, se FASS. Hepatit B virus profylax, se FASS.   |                   | Infektionsbehandling/profylax                 |
| <b>Gastrointestinal påverkan</b><br>Illamående vanligt, oftast grad 1-2. Kräkningar, diarré och dyspepsi förekommer till ovanligt, grad 1-2. Illamående och kräkningar kan vara en del av infusionsreaktionen.  |                   |   |
| <b>Hjärttoxicitet</b><br>Kärlkramp, hjärtinfarkt och arytmier (så som förmaksflimmer och takykardi) har rapporterats.   | EKG               |   |
| <b>Tumöryssyndrom</b>   | Urat              | Hydrering<br>Allopurinol                      |
| Hyperurikemi 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. Vid hög tumörbörd skall Allopurinol ges. Vid behov kan antidoten rasburikas (Fasturtec) ges.   |                   |   |
| <b>CNS påverkan</b><br>Fallrapporter med progressive multifokal leukoencefalopati (PML) finns. Risk kan vara relaterad till tidigare kemoterapi. PML kan misstänkas vid nya eller försämrade neurologiska, kognitiva eller beteendemässiga tecken hos patienter (exempelvis: förändrat humör, minne, kognition, koordination, motorisk svaghet/pares, tal eller synrubbning), utred vid misstanke, se FASS.                                       |                   |   |
| <b>Hudtoxicitet</b><br>Alopeci finns rapporterat vid kombination med andra antitumorala läkemedel. Fallrapporter finns om svåra hudeffekter såsom toxisk epidermal nekroly (Lyells syndrom) och Stevens-Johnsons syndrom.   |                   |   |
| <b>Extravasering (Grön)</b><br>Klassas som ej vävnadsskadande (låg eller minimal risk för vävnadsskada vid extravasering).  |                   |   |

| <b>Cytarabin</b>   |                 |  |
|--|-----------------|--|
| <b>Observandum</b>   | <b>Kontroll</b> | <b>Stödjande behandling</b>                              |
| <b>Hematologisk toxicitet</b><br>Hematologisk toxicitet kan vara behandlingsmålet. Följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos.  | Blodvärden      | Enligt lokala riktskrifter<br>Enligt lokala riktskrifter |
| <b>Infektionsrisk</b><br>Infektionsrisk finns på grund av myelosuppression.  |                 |  |
| <b>Tumörlyssyndrom</b>   | Urat            | Hydrering<br>Allopurinol                                 |
| Tumörlyssyndrom 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. |                 |  |
| <b>CNS påverkan</b>  |                 |  |
| Vid högdos förekommer CNS påverkan (sänkt medvetande, dysartri och nystagmus). Perifer neuropati finns rapporterat.  |                 |  |
| Nedsatt njur- och leverfunktion, alkoholmissbruk och tidigare CNS behandling (strålbehandling) kan öka risken för CNS-toxicitet.   |                 |  |
| <b>Ögonpåverkan</b>  |                 | Kortikosteroid   |
| Hemorragisk konjunktivit vanligt, behandling med kortisoninnehållande ögondroppar de första dygnen används för att förebygga eller minska symptomen.   |                 |  |
| <b>Immunologisk reaktion</b>   |                 | Kortikosteroid   |
| Cytarabinsyndrom finns beskrivet (feber, myalgi, bensmärta, tillfällig bröstsmärta, hudutslag, konjunktivit och sjukdomskänsla), inträffar oftast 6-12 timmar efter administrering. Kortikosteroider kan förebygga eller minska symptom.   |                 |  |
| <b>Extravasering (Grön)</b>  |                 |  |
| Klassas som ej vävnadsskadande (låg eller minimal risk för vävnadsskada vid extravasering).  |                 |  |

| <b>Filgrastim</b>   |                 |                             |
|---|-----------------|-----------------------------|
| <b>Observandum</b>  | <b>Kontroll</b> | <b>Stödjande behandling</b> |
| <b>Andningsvägar</b>  |                 |                             |
| Pulmonella biverkningar, framförallt interstitiell pneumoni, har rapporterats efter administrering av G-CSF. Hos patienter som nyligen haft lunginfiltrat eller pneumoni kan risken vara större. Debut av pulmonella symptom som hosta, feber och dyspné i förening med radiologiska fynd såsom lunginfiltrat eller nedsatt lungfunktion kan vara begynnande tecken på akut andningssvikt (ARDS). |                 |                             |
| <b>Smärta</b><br>Musculoskeletal smärta inklusive ryggsmärta vanlig.  |                 | Paracetamol                 |
| <b>Övrigt</b>   |                 |                             |
| Aortit, rapporter om sällsynta fall. Symtom som feber, buksmärta, sjukdomskänsla, ryggsmärta och förhöjda inflammationsmarkörer.  |                 |                             |
| Kapillärläckagesyndrom har rapporterats, utmärks av hypotoni, hypoalbuminemi, ödem och hemokoncentration.   |                 |                             |
| Mjältruptur har rapporterats sällsynt. Överväg diagnos om smärta vänster övre kvadrant buk  |                 |                             |
| Glomerulonefrit har rapporterats, reversibel vid dossänkning eller utsättning.  |                 |                             |

## Referenser

### Rituximab Infusion in 30 Minutes' Is Safe and Improves the Flow of Outpatients with Lymphoma Treatment (SPEEDR)

Björn E Wahlin, Rituximab Infusion in 30 Minutes' Is Safe and Improves the Flow of Outpatients with Lymphoma Treatment (SPEEDR); 902.HEALTH SERVICES AND QUALITY-LYMPHOID MALIGNANCIES| NOVEMBER 15, 2022.

<https://ashpublications.org/blood/article/140/Supplement%201/10790/490084/>  
[Rituximab-Infusion-in-30-Minutes-Is-Safe-and](#)

## Versionsförändringar

### Version 3.4

Ändrat till 30 min Rituximab.

### Version 3.3

Administrationsschemat- Länkat kommentar

**Version 3.2**  
Patientinfo tillagd

**Version 3.1**  
Administrationsschemat - Tagit bort antiemetika före Cytarabin kl 20.00

**Version 3.0**  
Filgrastim har lagts till dag 4-11.