

Antitumoral regim - Myelom

Bortezomib-Lenalidomid-Dexametason 21 dagar (VRD)

Kurintervall: 21 dagar

Behandlingsavsikt: Remissionssyftande

RegimID: NRB-5466

Översikt**Läkemedel**

| Substans | Admin-istrering | Spädning | Infusion- stid | Grunddos/ admtillfälle | Beräk- ningssätt | Maxdos/ admtillfälle | Max ack- dos |
|----------------|-----------------------|----------|-------------------|---------------------------|---------------------|-------------------------|-----------------|
| 1. Bortezomib | Subkutan injektion | | | 1,3 mg/m ² | kroppsyta | | |
| 2. Lenalidomid | Peroral kapsel | | | 25 mg | standarddos | | |
| 3. Dexametason | Peroral tablett | | | 20 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 | Ny kur dag 22 |
|--|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|------------------|
| 1. Bortezomib Subkutan injektion 1,3 mg/m ² | x1 | | | x1 | | | | x1 | | | x1 | | | | | | | | | | | |
| 2. Lenalidomid Peroral kapsel 25 mg | x1 | | | | | | | | |
| 3. Dexametason Peroral tablett 20 mg | x1 | x1 | | x1 | x1 | | | x1 | x1 | | x1 | x1 | | | | | | | | | | |

Emetogenicitet: Låg

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

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

Profylax mot herpes med Aciklovir eller Valaciklovir skall startas samtidigt med Bortezomib.

Profylax mot Pneumocystis jiroveci skall ges med Trimetoprim-sulfametoxazol. Startas senast 2 månader efter start av steroider.

Trombosprofylax skall ges med lågmolekylärt heparin eller likvärdigt alternativ.

Överväg Omeprazol från start av första kuren (Dexametason).

Lenalidomid - teratogena effekter. Graviditetspreventionsprogram ska följas.

Vid nedsatt njurfunktion, se FASS.

Villkor och kontroller för administration

Bortezomib - det bör gå minst 72 timmar mellan två på varandra följande doser.

Lenalidomid

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

Anvisningar för ordination

Kontroll av blodstatus och neutrofila. Kontroll av perifer neuropati.

Dosjustering rekommendation

Hematologisk toxicitet, se FASS.

Bortezomib - Neuropatier, grad 1 med smärta eller grad 2 (måttliga symtom; begränsande instrumentell Allmän Daglig Livsföring (ADL)) - reducera dosen till 1,0 mg/m² eller ge dos 1,3 mg/m² en gång/vecka.

Grad 2 med smärta eller grad 3 (allvarliga symtom; begränsande egenomsorgs-ADL) - Avbryt behandlingen tills symtomen på toxicitet har försvunnit. När toxiciteten avklingat återupptas behandlingen, dosen reduceras till 0,7 mg/m² en gång per vecka.

Grad 4 - avbryt behandlingen. Se FASS.

Biverkningar

| Bortezomib Observandum | Kontroll | Stödjande behandling |
|---|---------------------|-----------------------------|
| Hematologisk toxicitet Följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos. | Blodvärden | Enligt lokala riktlinjer |
| Gastrointestinal påverkan Illamående, diarré, kräkningar och förstoppning är vanliga biverkningar. | | |
| Neuropati Perifer neuropati förekommer, mestadels sensorisk, men rapporter om motorisk påverkan finns. | Biverkningskontroll | |
| Hypotension Ortostatisk hypotension förekommer, ett fåtal av dessa inkluderar svimningsepisoder. Se över blodtrycksmedicinering i övrigt, hydrerings situation och eventuellt behov av mer specifik behandling. | Blodtryck | |

| Lenalidomid Observandum | Kontroll | Stödjande behandling |
|--|---------------------|-----------------------------|
| Hematologisk toxicitet Hematologisk toxicitet kan vara behandlingsmålet. Följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos. | Blodvärden | Enligt lokala riktlinjer |
| Infektionsrisk Infektionsrisk ökad. Fall av viral reaktivering har rapporterats (herpes zoster, hepatit B). | | |
| Graviditetsvarning Teratogena effekter. Graviditetspreventionsprogram ska följas, se FASS. | | |
| Neuropati Strukturellt liknande Talidomid, varför oro funnits för perifer neuropati biverkan. Perifer neuropati dock ej funnet vanligt. | Biverkningskontroll | |
| Tromboembolism Ökad risk för tromboemboliska händelser vid Lenalidomidbehandling i kombination med vissa substanser, se FASS. Försiktighet vid riskfaktorer för tromboemboliska händelser, inklusive tidigare trombosor. | | |
| Hudtoxicitet Utslag, klåda och torr hud vanligt. Fallrapporter om allvarliga hudreaktioner. | | |
| Levertoxicitet Förhöjda leverprover vanligt. Fallrapporter om leversvikt. | | |
| CNS påverkan Yrsel och huvudvärk vanligt. | | |
| Gastrointestinal påverkan Diarré, buksmärta, illamående, kräkning och förstoppning vanligt. | | |
| Övrigt Muskuloskeletal smärta och muskelspasm vanligt. Trötthet vanligt. | | |
| Övrigt Sekundära maligniteter har rapporterats, se FASS. | | |
| Endokrinologi Hypo- och hypertyreodism har rapporterats. | | |

| Dexametason Observandum | Kontroll | Stödjande behandling |
|---|-----------------|-----------------------------|
| CNS påverkan Upprymdhet, sömnsvårighet förekommer. Även irritabilitet, deprimerade och labila sinnestämningar förekommer. | | |
| Endokrinologi Möjligt med kortvariga svängningar av blodsockernivåer hos diabetiker. | | |

Fortsättning på nästa sida

Dexametason (Fortsättning)

Observandum**Kontroll****Stödjande behandling****Hudtoxicitet**

Viss ökad risk för acne. Kan ge skör hud inklusive lättutlösta blåmärken, försämrad sårhäkning.

Psoriasis kan förvärras även av kortvarigt intag av höga doser kortikosteroider.

Gastrointestinal påverkan

Besvär med illamående och magsår förekommer.

Versionsförändringar

Version 1.1

Patientinfo tillagd

Version 1.0

Regimen fastställdes.