

Antitumoral regim - Prostatacancer

Leuprorelin

Kurintervall: 12 veckor

Behandlingsavsikt: Adjuvant, Neoadjuvant, Palliativ

RegimID: NRB-9079

Översikt

Läkemedel

Substans	Admin- istrering	Spädning	Infusion- stid	Grunddos/ admtillfälle	Beräk- ningsätt	Maxdos/ admtillfälle	Max ack. dos
1. Leuprorelin	Subkutan injektion			5 mg	standarddos		

Regimbeskrivning

Dag	1
1. Leuprorelin Subkutan injektion 5 mg	x1

Emetogenicitet: Minimal**Behandlingsöversikt**

Flera läkemedelsformuleringar med Leuprorelin som ges med olika intervall finns. Grunddosen varierar och kan ges varje månad, var 3:e månad eller var 6:e månad. I denna regim har vi valt 5 mg var 3:e månad som ett exempel.

Under första månaden kombineras behandlingen med Bicalutamid 150 mgX1 som påbörjas ca en vecka före första injektion med Leuprorelin.

Anvisningar för regimen

Villkor för start av regimen

Blodtryck.

Försiktighet vid diabetes pga risk för förändrad glukosintolerans.

EKG för patienter med QT-förlängning i anamnesen eller med riskfaktorer för QT-förlängning till exempel läkemedel med denna biffekt.

Risk för osteoporosrelaterade frakturer. Överväg bentäthetsmätning eller osteoporosbehandling enligt vårdprogram. <https://kunskapsbanken.cancercentrum.se/diagnoser/prostatacancer/vardprogram/omvardnad-rehabilitering-och-behandling-av-biverkningar/#chapter-15-13-Forebyggande-av-skelettkomplikationer>

Under behandling med Bicalutamid följs även riktlinjer för detta läkemedel se regim

<https://kunskapsbanken.cancercentrum.se/lakemedelsregimer/prostatacancer/bikalutamid/>

Villkor och kontroller för administration

Leuprorelin: Olika formuleringar som injiceras under huden finns. Se läkemedlets bruksanvisning för exakt hantering av applikatorn. Injicerade lösningen blir en läkemedelsdepå som kontinuerligt frisätter leuprorelin.

Före injektion med inplantat kan ett lokalanestetikum ges.

Allergiska och anafylaktiska reaktioner har observerats, både i form av lokala reaktioner på injektionsstället och systemiska symtom.

Anvisningar för ordination

Regelbunden uppföljning av patienter med anamnes på depression och hypertoni.

Biverkningar

Leuprorelin		
Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Övrigt Värmevallning mycket vanligt. Svettning mycket vanligt. Humörförändringar och depression vanligt. Sömnbesvär vanligt. Huvudvärk och yrsel förekommer. Trötthet förekommer. Minskad libido och impotens vanligt. Testikelatrofi förekommer. Gynekomasti förekommer..		
Övrigt Artralgi (ledsmärta) förekommer. Smärta ben, skuldra eller nedre rygg förekommer. Risk för minskad bentäthet, rapporter om osteoporos.		
Hudtoxicitet Utslag och klåda förekommer. Reaktion vid injektionsstället förekommer.		
CNS påverkan Parestesi förekommer. Fallrapporter om kramphändelser.		
Övrigt Metabola förändringar som minskad glukostolerans, viktförändringar, förhöjda kolesterolnivåer kan ge ökad risk för kardiovaskulära händelser som angina, hjärtinfarkt, stroke. Minskad muskelmassa och minskad prestationsförmåga finns rapporterat.		
Hjärttoxicitet Fallrapport om förlängd QT-tid och arytmirisk. Om anamnes på QT-förlängning eller om riskfaktorer för QT-förlängning finns, bör man överväga nytta/risk balansen före behandlingsstart.		

Versionsförändringar

Version 1.1

patientinfo

Version 1.0

Regimen fastställdes