

Antiemetikaregim

Behandlingsavsikt: Högemetogen, Medelemetogen

RegimID: NRB-11146

Förebyggande mot illamående (Steg 5b, 5d)
(Medelemetogen, Högemetogen)

Översikt

Läkemedel

Substans	Admini- strering	Spädning	Infusions- tid	Grunddos/ admtillfälle	Beräk- ningssätt	Maxdos/ admtillfälle	Max ack. dos
1. Aprepitant	Peroral kapsel			125 mg	standarddos		
2. Aprepitant	Peroral kapsel			80 mg	standarddos		
3. Ondansetron	Peroral tablett			8 mg	standarddos	16 mg	
4. Betametason	Peroral tablett			6 mg	standarddos		
5. Betametason	Peroral tablett			4 mg	standarddos		
6. Betametason	Peroral tablett			2 mg	standarddos		
7. Olanzapin	Peroral tablett			2,5 mg	standarddos		

Regimbeskrivning

Dag	1	2	3	4	5	6	7
1. Aprepitant Peroral kapsel 125 mg	x1						
2. Aprepitant Peroral kapsel 80 mg		x1	x1	x1	x1		
3. Ondansetron Peroral tablett 8 mg	x2	x2	x2	x2	x2		
4. Betametason Peroral tablett 6 mg	x1	x1	x1	x1	x1		
5. Betametason Peroral tablett 4 mg						x1	
6. Betametason Peroral tablett 2 mg							x1
7. Olanzapin Peroral tablett 2,5 mg Vid behov							

Behandlingsöversikt

Antiemetikaregim med kortisonsvans dag 6+7 vid medel-högemetogen antitumoral behandling under 5 dagar.

Anvisningar för regimen

Villkor och kontroller för administration

Aprepitant: Kapseln tas minst 1 timme före start av antitumoral behandling.

Betametason tabletter löses upp i lite vatten före intag.

Olanzapin tas med fördel till natten. Sederande.

Anvisningar för ordination

Aprepitant 125 mg ersätts med Fosaprepitant 150 mg om det ges intravenöst.

Ondansetron: Kan ges i samma dos intravenöst. Ökad risk för förstoppning under kontinuerlig användning. Patienten bör ha tillgång till laxerande medel att ta vid behov.

Betametason: Tabletter löses upp i lite vatten före intag. Kan ges i samma dos intravenöst. Kan medföra högre B-glukos hos diabetiker.

Olanzapin: Sederande neuroleptikum, tas med fördel till natten. Dosering: 2,5-5 mg (högst 10 mg) till natten vid behov behandlingsdygn och ett par dagar efter.

Om möjligt avsluta Betametason tidigare dvs korta svansen.

Dosjustering rekommendation

Om otillräcklig effekt höj dosen Olanzapin eller om patienten mått dåligt efter föregående regim, öka antiemetikasteget med 1-2 steg.

Använd illamåendedagbok för utvärdering.

Biverkningar**Aprepitant
Observandum****Kontroll****Stödjande behandling****Övrigt**

Hicka, ALAT förhöjning, dyspepsi, förstoppning, huvudvärk och nedsatt aptit är alla symtom som rapporterats förekomma, dock ingen i någon hög frekvens.

Graviditetsvarning

Fakta saknas, användning under graviditet och amning rekommenderas inte. Janusmed påpekar att störst risk hänför sig till antitumoral behandling som Aprepitant är tänkt att ges tillsammans med, var god se Janusmed.

Interaktion finns med hormonella preventivmedel och kan medföra försämrade effekt av hormonella preventivmedel under behandling och 28 dagar därefter. Kompletterande preventivmetoder bör användas under och 2 månader efter den sista dosen av aprepitant.

Interaktionsbenägen substans

Aprepitant är ett substrat, en måttlig hämmare och en inducerare av CYP3A4. Aprepitant är även en CYP2C9-inducerare.

Under behandling med Aprepitant hämmas CYP3A4, efter avslutad behandling ger Aprepitant en övergående lätt induktion av CYP2C9, CYP3A4 och glukuronidering.

Samtidig administrering av CYP3A4-substrat och Aprepitant kan leda till ökade koncentrationer av CYP3A4-substrat. Aprepitant ska inte användas samtidigt med pimozid, terfenadin, astemizol eller cisaprid. Försiktighet vid samtidig administrering med orala CYP3A4-substrat med snävt terapeutiskt intervall. (Exempel på CYP3A4-substrat med snävt terapeutiskt intervall är; ciklosporin, takrolimus, sirolimus, everolimus, alfentanil, diergotamin, ergotamin, fentanyl och kinidin).

Samtidig administrering av kortikosteroider och Aprepitant kan medföra behov av sänkt dos kortikosteroid, se FASS.

Samtidig administrering av orala cytostatika som metaboliseras via CYP3A4 och Aprepitant kan kräva försiktighet. (Exempel på orala cytostatika som metaboliseras via CYP3A4 är etoposid och venorelbin.)

Samtidig administrering av Warfarin och Aprepitant medför behov av noggrann kontroll av INR, se FASS.

Samtidig administrering av hormonella antikonceptionsmedel och Aprepitant kan medföra försämrade effekt av hormonella antikonceptionsmedel under behandling och 28 dagar därefter, se FASS.

Samtidig administrering av irinotekan och Aprepitant skall ske med försiktighet då kombinationen kan ge en ökad toxicitet.

**Ondansetron
Observandum****Kontroll****Stödjande behandling****Gastrointestinal påverkan**

Förstoppning.

Huvudvärk

Huvudvärk vanligt.

Paracetamol

Fortsättning på nästa sida

Ondansetron (Fortsättning)

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Hjärttoxicitet		
EKG förändringar inklusive QT-intervalls förlängningar har rapporterats. Kan ha klinisk betydelse hos patienter med tidigare arytmier eller ritmstörning i hjärtat, behandling med antiarytmika eller beta-blockare, eller vid hjärttoxiska kemoterapier och/eller elektrolytrubbning.		
Graviditetsvarning		
Möjligt finns ökad risk för gomsplatt vid användning under första trimestern. Janusmed beskriver dock användningsområde graviditetsillamående, se Janusmed.		
Interaktionsbenägen substans		
Ondansetron metaboliseras av ett flertal hepatiska cytokrom P-450 enzymer: CYP3A4, CYP2D6 och CYP1A2.		
Vid samtidig administrering av starka CYP3A4-inducerare med Ondansetron minskar koncentrationen av Ondansetron, med risk för sämre effekt. (Exempel på starka CYP3A4-inducerare är: fenytoin, karbamazepin och rifampicin.)		
Ondansetron orsakar en dosberoende förlängning av QT-intervallet, varför samtidig administrering av läkemedel som förlänger QT-intervallet och/eller orsakar elektrolytrubbningar med Ondansetron endast bör ske med försiktighet, då ökad risk för QT-intervalls förlängning finns.		
Samtidig administrering av andra serotonerga läkemedel med Ondansetron har medfört rapporter om serotonergt syndrom.		
Samtidig administrering av Tramadol med Ondansetron kan medföra sämre effekt av Tramadol.		
Samtidig administrering av Apomorfin med Ondansetron är kontraindicerat, då risk för hypotension och medvetlöshet föreligger.		

Olanzapin

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Hematologisk toxicitet		
Neutropeni förekommer vid regelbunden behandling, osäkert vid kortvarig administrering.		
Övrigt		
Trötthet vanligt, enligt kliniska uppgifter även vid kortvarig administrering. Bör beaktas vid exempelvis bilkörning och maskinanvändande. Dosering till kväll eller natt kan vara en fördel.		
CNS påverkan		
Kramper har rapporterats, oftast då riskfaktorer för kramper föreligger eller känd benägenhet för kramper. Detta gäller regelbunden behandling, osäkert vid kortvarig administrering.		
Gastrointestinal påverkan		
Vissa antikolinerga effekter, milda övergående effekter som förstoppning har angivits som vanliga vid regelbunden medicinering, osäkert vid kortvarig administrering.		
Hypotension		
Ortostatisk hypotension har angivits som vanlig vid regelbunden behandling, osäkert vid kortvarig administrering.		
Graviditetsvarning		
Om möjligt bör användning under graviditet undvikas. Större studier saknas, det kan finnas risk för fosterpåverkan och svagt samband med gomsplatt har antytt, vid daglig användning vid antipsykotisk indikation. Vid användning tredje trimestern finns eventuellt risk för extrapyramidala symtom eller abstinens hos nyfödd. Var god se Janusmed för aktuell information.		
Vid amning passerar olanzapin över i bröstmjolk, dock i låg koncentration. Amning rekommenderas ej, men var god se Janusmed för aktuell information.		
Interaktionsbenägen substans		
Rökning kan minska effekten av Olanzapin.		
Eventuellt bör Olanzapin ej kombineras med metoklopramid på grund av ökad risk för extrapyramidala biverkningar, men omnämns ej så specifikt i FASS.		
Olanzapin metaboliseras via CYP1A.		
CYP1A induceras av bland annat rökning och karbamazepin, samtidig administrering kan ge lägre effekt av Olanzapin.		
CYP1A hämmas av exempelvis fluvoxamin och ciprofloxacin, samtidig administrering kan ge högre effekt av Olanzapin.		
Olanzapin kan motverka de direkta eller indirekta effekterna av dopaminagonister.		

Versionsförändringar

Version 1.0

Regimen fastställdes.