

Antitumoralt läkemedel

Licenspreparat

Alemtuzumab Intravenös infusion

ATC-kod: L04AG06

Basfakta

Doseringsaspekter

Beräkningssätt:	Standarddos
Enhet för grunddos:	mg
Administreringsväg:	Intravenös

Anvisningar

Övriga anvisningar för läkemedelsadministration

Alemtuzumab är registrerad för användning vid MS.

Handhavande:

Okonjugerad monoklonal antikropp, läkemedel som inte kräver skyddsutrustning vid hantering, se rekommenderade instruktioner i<https://cancercentrum.se/download/18.4b2c14a019545e36ca725099/1742298635703/handhavande-cancerlakemedel-riskanalys-1701.pdf>

Spädningsinformation

Spädningsvätska		
100 ml Glukos 50 mg/ml		
100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	Hållbarhet efter spädning 8 timmar	Förvaring Kallt

Biverkningar

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Akut infusionsreaktion/anafylaxi	Blodtryck Puls	Akutberedskap
Akutberedskap för infusionsreaktion.		
Hematologisk toxicitet	Blodvärden	Enligt lokala riktlinjer
Hematologisk toxicitet kan vara behandlingsmålet. Följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos.		
Infektionsrisk		
Ökad infektionsrisk. Följ noga med kontroller. Eventuellt uppehåll eller utsättning vid infektion.		
Hjärttoxicitet	Hjärtfunktion EKG	
Hypotension och hypertension förekommer. Arytmi inklusive takykardi förekommer.		
Monitorering av hjärtfunktion (kliniskt eller bestämning av LVEF (vänsterkammar-ejektionsfraktion)) bör övervägas.		
Hudtoxicitet		
Urticaria och utslag förekommer.		
Gastrointestinal påverkan		
Diarré förekommer. Illamående, kräkning och stomatit har rapporterats.		
Övrigt		
Huvudvärk, insomningsbesvär, oro och fatigue har rapporterats.		
Muskuloskelettal smärta.		
Extravasering		
Grön		
Klassas som ej vävnadsskadande (låg eller minimal risk för vävnadsskada vid extravasering).		