

Antitumoralt läkemedel

Brigatinib Peroral tablett

ATC-kod: L01ED04

Basfakta

Doseringsaspekter

|                          |                                                             |
|--------------------------|-------------------------------------------------------------|
| Beräkningssätt:          | Standarddos                                                 |
| Enhet för grunddos:      | mg                                                          |
| Administreringsväg:      | Peroral                                                     |
| Dosering i förh. måltid: | Tas med eller utan mat vid ungefär samma tidpunkt varje dag |

Anvisningar

**Anvisningar för läkemedelsadministration**  
Grapefrukt eller grapefruktjuice samt johannesört bör undvikas.  
Vid missad dos, tas nästa dos vid nästa ordinarie dostillfälle.

**Övriga anvisningar för läkemedelsadministration**  
Handhavande:  
Läkemedel som kräver viss skyddsutrustning vid hantering, se rekommenderade instruktioner  
<https://cancercentrum.se/download/18.4b2c14a019545e36ca725099/1742298635703/handhavande-cancerlakemedel-riskanalys-1701.pdf>

Biverkningar

| Observandum                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            | Kontroll | Stödjande behandling |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|----------------------|
| <b>Hematologisk toxicitet</b><br>Anemi mycket vanligt, dock oftast grad 1-2. Lymfocytopeni vanligt, oftast grad 1-2, enstaka grad 3-4.                                                                                                                                                                                                                 |          |                      |
| <b>Hypertoni</b><br>Hypertoni vanligt, inklusive grad 3. Följ blodtryck och behandla vid behov enligt sedvanliga riktlinjer för hypertoni. Eventuellt behandlingsuppehåll eller dosreduktion av Brigatinib, se FASS.                                                                                                                                   |          |                      |
| <b>Hjärttoxicitet</b><br>Bradykardi förekommer. Försiktighet vid samtidig behandling med mediciner med känd bradykardirisk. Eventuellt behandlingsuppehåll eller dosreduktion av Brigatinib, se FASS.                                                                                                                                                  |          |                      |
| <b>Andningsvägar</b><br>Hosta och andnöd mycket vanligt. Pneumonit (interstitiell lungsjukdom) förekommer, inklusive allvarliga. Vid misstanke om pneumonit görs behandlingsuppehåll med Brigatinib och utredning startas. Eventuell dosreduktion, se FASS.                                                                                            |          |                      |
| <b>Ögonpåverkan</b><br>Synstörningar vanliga, som till exempel dimsyn, dubbelseende och nedsatt synskärpa. Allvarligare synstörningar som makula ödem och katarakt (grå starr) finns som enstaka rapporter. Eventuellt behandlingsuppehåll eller dosreduktion, se FASS.                                                                                |          |                      |
| <b>Övrigt</b><br>Förhöjt CK mycket vanligt. Muskelsmärtor, ryggsmärtor och ledsmärta vanligt. Eventuellt behandlingsuppehåll eller dosreduktion, se FASS.                                                                                                                                                                                              |          |                      |
| <b>Gastrointestinal påverkan</b><br>Förhöjt serum lipas och amylas (förhöjda pancreas enzymer) mycket vanligt. Följ med blodprover under behandling och eventuellt behandlingsuppehåll eller dosreduktion, se FASS.<br><br>Illamående, diarré, kräkningar, förstoppning, buksmärtor och nedsatt aptit mycket vanligt. Muntorrhet och stomatit vanligt. |          |                      |
| <b>Levertoxicitet</b><br>Förhöjda leverprover mycket vanligt. Följ med blodprover under behandling och eventuellt behandlingsuppehåll eller dosreduktion, se FASS.                                                                                                                                                                                     |          |                      |

Fortsättning på nästa sida

| Observandum                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     | Kontroll | Stödjande behandling |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|----------------------|
| <b>Endokrinologi</b><br>Hyperglykemi mycket vanligt. Följ med blodprover under behandling och eventuellt behandlingsuppehåll eller dosreduktion, se FASS.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |          |                      |
| <b>Interaktionsbenägen substans</b><br>Samtidig användning med starka CYP3A4-hämmare ska undvikas.<br>Exempel på starka CYP 3A4-hämmare är indinavir, nelfinavir, ritonavir, sakvinavir, makrolidantibiotika (t.ex. klaritromycin, telitromycin, troleandomycin), antimykotika (t.ex. ketokonazol, vorikonazol), mibefradil och nefazodon.<br>Samtidig användning med starka eller måttliga CYP3A4-inducerare ska undvikas.<br>Exempel på starka CYP3A4-inducerare är bland andra rifampicin, karbamazepin, fenytoin, rifabutin, fenobarbital och johannesört.<br>Exempel på måttliga CYP3A4-inducerare är bland andra efavirenz, modafamil, bosentan, etravirin och nafcillin. |          |                      |