

Antitumoralt läkemedel

Docetaxel (vattenfri) Intravesikal instillation

ATC-kod: L01CD02

Basfakta

Doseringsaspekter

Beräkningssätt:	Standarddos
Enhet för grunddos:	mg
Administreringsväg:	Intravesikal

Anvisningar

Anvisningar för läkemedelsadministration

Lösningen bör kvarhållas i blåsan 1-2 timmar.

Övriga anvisningar för läkemedelsadministration

Handhavande

Cytostatika, läkemedel som kräver skyddsutrustning vid hantering, se rekommenderade instruktioner

i <https://cancercentrum.se/download/18.4b2c14a019545e36ca725099/1742298635703/handhavande-cancerlakemedel-riskanalys-1701.pdf>

Spädningsinformation

Spädningsvätska

55 ml Natriumklorid 9 mg/ml

Spädningsanvisningar

Ordinerad dos sätts till infusionsvätskan, blanda väl. Volymen 55 ml krävs för att koncentrationen av Docetaxel i lösningen ska vara mindre än 0,74 mg/ml, se FASS.

Hållbarhet varierar beroende på leverantör av läkemedel.

Biverkningar

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Övrigt Urinvägspåverkan med dysuri (sveda, obehag eller smärta vid miktion), urgency (tvingande trängningar), frequency (täta trängningar) och hematuri finns rapporterat. Grad 1-2. Reversibla, spontant eller vid uppehåll i behandlingen. Studierna är dock små. Vid kombination med Gemcitabin intravesikal instillation beskrivs dysuri som vanligt (33%), täta/tvingande trängningar som vanligt (33%) och hematuri förekommer (11%). Milda. Dock liten studie. Urinretention enstaka fall, dock liten studie.		
Gastrointestinal påverkan Illamående förekommer vid kombination med Gemcitabin intravesikal instillation. Eventuellt Ondansetron inför instillation.		
Hudtoxicitet Fallrapport om ansiktsflush finns. Liten studie.		