

Antitumoral läkemedel

Fulvestrant Intramuskulär injektion

ATC-kod: L02BA03

BASFakta

Doseringsaspekter

Beräkningssätt:	Standarddos
Enhet för grunddos:	mg
Administreringsväg:	Intramuskulär

Anvisningar

Anvisningar för läkemedelsadministration

Fulvestrant ska administreras som två efter varandra följande 5 ml injektioner genom långsam intramuskulär injektion (1-2 minuter/injektion), en i varje skinka (glutealområdet).

Övriga anvisningar för läkemedelsadministration

Handhavande:

Läkemedel som kräver viss skyddsutrustning vid hantering pga fosterskadande risk.

Skyddsnivå baseras på riskanalys speciellt med hänsyn till gravida medarbetare och hur ofta läkemedlet hanteras på enheten.

Biverkningar

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Akut infusionsreaktion/anafylaxi		
Vanligt med överkänslighetsreaktioner som urtikaria och angioödem. Anafylaxi ovanligt.		
Hematologisk toxicitet		
Påverkan blodbild finns. Trombocytopeni förekommer, grad 4 ovanligt. Även annan påverkan förekommer, som anemi och leukopeni, grad >2 ovanligt.		
Övrigt		
Reaktioner vid injektionsställe vanligt (smärta, blödning, blåmärke, neuralgi).		
Hudutslag vanligt.		
Kraftlöshet / fatigue vanligt. Ledsmärta och muskeloskeletal smärta vanligt, oftast grad 1-2. Ryggvärk och huvudvärk, förekommer.		
Blodvallning vanligt.		
Gastrointestinal påverkan		
Illamående vanligt. Kräkning och diarré förekommer. Nedsatt aptit förekommer.		
Levertoxicitet		
Förhöjda levervärden vanligt. Leversvikt omnämns som rapporterade efter studier gjorda.		
Tromboembolism		
Venös tromboembolism förekommer.		
Övrigt		
Vaginal blödning förekommer. Vaginal flytning rapporterad. Urinvägsinfektioner förekommer		
Graviditetsvarning		
Patienter som kan bli gravida skall använda effektivt preventivmedel under behandlingen och i 2 år efter behandlingen avslutats.		