

Antitumoralt läkemedel

Inotuzumabozogamicin Intravenös infusion

ATC-kod: L01FB01

Basfakta

Doseringsaspekter

|                     |                   |
|---------------------|-------------------|
| Beräkningssätt:     | Kroppsyta         |
| Enhet för grunddos: | mg/m <sup>2</sup> |
| Administreringsväg: | Intravenös        |

Anvisningar

Övriga anvisningar för läkemedelsadministration  
Handhavande

Cytostatika, läkemedel som kräver skyddsutrustning vid hantering, se rekommenderade instruktioner i tabell 1 (röd)<https://cancercentrum.se/download/18.4b2c14a019545e36ca725099/1742298635703/handhavande-cancerlakemedel-riskanalys-1701.pdf>

Spädningsinformation

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |                                                                                                                                                          |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Spädningsvätska</b><br>50 ml Natriumklorid 9 mg/ml                                                                                                                                                                                                                                                                                              | <b>Koncentrationsintervall:</b><br><br>0,01-0,1 mg/ml                                                                                                    |
| <b>Spädningsanvisningar</b><br>Inotuzumabozogamicin 1 mg löses i 4 ml Vatten för injektionsvätskor, ger koncentrationen 0,25 mg/ml. Injektionsflaskan används försiktigt, skaka ej. Ordinerad dos dras upp i spruta och sätts till infusionspåsen, vänd försiktigt. Ljusskyddas. Stamlösningen förvaras kallt, max 4 timmar före vidare spädnings. | <b>Hållbarhet efter spädnings</b><br>8 timmar (Natriumklorid 9 mg/ml)<br>8 timmar (Natriumklorid 9 mg/ml)<br><b>Förvaring</b><br>Kallt<br>Rumstemperatur |

Biverkningar

| Observandum                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | Kontroll      | Stödjande behandling     |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------|--------------------------|
| <b>Hematologisk toxicitet</b><br>Hematologisk toxicitet kan vara behandlingsmålet. Följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  | Blodvärden    | Enligt lokala riktlinjer |
| <b>Infektionsrisk</b><br>Ökad infektionsrisk.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |               |                          |
| <b>Övrigt</b><br>Trombocytopeni vanligt. Ökad blödningsrisk, vanligast näsblod, men allvarliga händelser finns rapporterade.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |               |                          |
| <b>Akut infusionsreaktion/anafylaxi</b><br>Rapporter finns om infusionsrelaterade reaktioner inklusive anafylaxi. Premedicinering med kortikosteroid, antihistamin och paracetamol.                                                                                                                                                                                                                                                                                | Monitorering  | Akutberedskap            |
| <b>Tumörlyssyndrom</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | Urat          | Hydrering<br>Allopurinol |
| Hyperurikemi kan uppstå till följd av snabb lyses av tumörceller vid vissa sjukdomar under vissa förutsättningar (exempelvis vanligast i uppstartsbehandling). Viktigt att patient är väl hydrerad och har god diures. Som skydd ges eventuellt Allopurinol under behandlingstiden. Vid behov kan antidoten rasburikas (Fasturtec) ges.                                                                                                                            |               |                          |
| <b>Levertoxicitet</b><br>Förhöjda levervärden vanligt. Leverfunktion                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               | Leverfunktion |                          |
| Förhöjda levervärden vanligt. Leversvikt och venoklusiv leversjukdom/sinusoidalt obstruktionssyndrom (VOD/SOS) har rapporterats. Ökad risk för VOD/SOS hos patienter som erhåller kombinationsbehandling med två alkyliserande ämnen inför transplantation av hematopoetiska stamceller (HSCT), ålder över 65, serumbilirubinförhöjning före HSCT, övriga riskfaktorer se FASS. Kontroll av levervärden. Eventuellt uppskjuten eller avbruten behandling, se FASS. |               |                          |

Fortsättning på nästa sida

| Observandum                                                                                                                                                                                                                             | Kontroll | Stödjande behandling |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|----------------------|
| <b>Gastrointestinal påverkan</b><br>Illamående vanligt. Kräkningar, buksmärta, diarré, förstoppning och stomatit förekommer.                                                                                                            |          |                      |
| <b>Hjärttoxicitet</b><br>Förlängt QT-intervall har rapporterats, varför försiktighet skall iakttas hos patienter med tidigare förlängt QT-intervall, andra läkemedel där risk för QT-förlängning föreligger eller elektrolytrubbningar. | EKG      |                      |
| <b>Övrigt</b><br>Trötthet och huvudvärk vanligt.                                                                                                                                                                                        |          |                      |
| <b>Extravasering</b><br><b>Grön</b><br>Klassas som ej vävnadsskadande (låg eller minimal risk för vävnadsskada vid extravasering).                                                                                                      |          |                      |