

Antitumoralt läkemedel

Osimertinib Peroral tablett

ATC-kod: L01EB04

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

Om en dos missats ska den endast tas om det är mer än 12 timmar kvar till nästa planerade dos.

Övriga anvisningar för läkemedelsadministration

Om tablett inte kan sväljas, kan den först lösas upp i 0,5 dl vanligt vatten. Släpp ner tablett i vattnet, rör om tills tablett är löst och drick omedelbart. Skölj efter med lite extra vatten som också dricks upp.

Vid ventrikelsond används mindre volym vatten, totalt ca 30 ml, som administreras inom 30 minuter.

Handhavande:

Läkemedel som inte kräver skyddsutrustning vid normal hantering.

Enligt skyddsinformation i FASS: Damm från krossade tabletter/kapslar kan verka irriterande på luftvägarna. Undvik direktkontakt med läkemedlet.

Biverkningar

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Hematologisk toxicitet Sänkning av Hb, neutrofila och trombocyter mycket vanligt, dock mindre vanligt med grad 3-4. Se FASS för eventuell dosminskning/uppehåll i behandling.	Blodvärden	Enligt lokala riktlinjer
Hudtoxicitet	Biverkningskontroll	Mjukgörande hudkräm Solskydd Infektionsbehandling/profylax
Utslag inklusive akneliknande utslag, torr hud, klåda, och nagelproblem (exempelvis paronyki/nagelbandsinfektion) mycket vanligt, oftast milda former. Enstaka rapporter om allvarliga hudreaktioner. Behov mjukgörande kräm. Undvik solexponering. Eventuellt behov tetracykliner. Om uttalade besvär eventuellt uppehåll i behandling, dosjustering eller utsättning, se FASS.		
Gastrointestinal påverkan Diarré mycket vanligt, oftast mild. Illamående, nedsatt aptit vanligt, oftast mild.		
Slemhinnetoxicitet Stomatit vanligt, men oftast mild.		
Andningsvägar Interstitiell lungsjukdom förekommer. Plötsliga nya symtom med andnöd, hosta och feber skall utredas. Uppehåll med behandling vid utredning, avsluta vid konstaterad diagnos.		
Hjärttoxicitet Förlängning av QTc finns rapporterat. EKG och elektrolytkontroll hos patienter med hjärtsvikt, elektrolytrubbning eller med annan medicinering som i sig kan förlänga QTc. Eventuell dosminskning, se FASS.		

Fortsättning på nästa sida

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Interaktionsbenägen substans		
Samtidig användning av Osimertinib och starka CYP3A-inducerare (t.ex. fenytoin, rifampicin och karbamazepin) bör undvikas.		
Samtidig användning av Osimertinib med måttliga CYP3A4-inducerare (t.ex. bosentan, efavirenz, etravirin, modafinil) sker med försiktighet eller undvik om möjligt.		
Samtidig användning av Osimertinib och Johannesört är kontraindicerad.		
Medel som påverkar magsäckens pH kan användas utan restriktioner.		
Osimertinib är en hämmare av BCRP, vilket kan förändra effekt av läkemedel som beroende av BCRP, med ökad exponering för det läkemedlet under samtidig användning av Osimertinib. Exempel Rosuvastatin, se FASS.		