

## Antitumoralt läkemedel

## Temozolomid Intravenös infusion

ATC-kod: L01AX03

BASFakta

## Doseringsaspekter

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

## Anvisningar

## Anvisningar för läkemedelsadministration

Ges under 90 minuter med spoldropp Natriumklorid 9 mg/ml.

Temozolomid finns också som hård kapsel (för oral användning).

## 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>

## Barn

Denna basfakta är granskad för barn.

## Barnspecifik kommentar

För barn kan dosering med enhet mg/kg vara aktuell.

Konsultera alltid respektive protokoll.

## Spädningsinformation

## Spädningsanvisningar

Till Temozolomid 100 mg sätts 41 ml sterilt vatten, blanda väl (roteras, skaka ej), ger styrkan 2,5 mg/ml. Önskad dos förs över till tom infusionspåse som det varit isoton Natriumklorid i.

## Hållbarhet efter spädning

14 timmar  
24 timmar

## Förvaring

Rumstemperatur  
Kallt

## Biverkningar

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
<b>Hematologisk toxicitet</b> Följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos..	Blodvärden	Enligt lokala riktlinjer
<b>Infektionsrisk</b> Risk för opportunistiska infektioner (som pneumocystis jirovecii.). Ökad risk vid långtidsbehandling, kombination med kortikosteroider eller strålbehandling. Antibiotikaproylax rekommenderas under 42-dagars schema vid strålbehandling, bör även övervägas vid konkomitant behandling enligt Perry samt vid monoterapi. Risk för reaktivering av infektioner (som HBV, CMV).		Infektionsbehandling/profylax
<b>Hudtoxicitet</b> Hudutslag vanligt. Klåda förekommer. Hårfall/alopeci kan förekomma.		
<b>Gastrointestinal påverkan</b> Illamående och kräkning förekommer (klassad som medelemetogent). Diarré, förstoppning förekommer. Stomatit, buksmärta förekommer.		
<b>Levertoxicitet</b> Leversvikt finns som fallrapporter. Leverfunktionsvärden bör kontrolleras.	Leverfunktion	

Fortsättning på nästa sida

<b>Observandum</b>	<b>Kontroll</b>	<b>Stödjande behandling</b>
<b>Graviditetsvarning</b> Fertila kvinnor ska använda effektiv preventivmetod under behandlingen och till och med minst 6 månader efter behandlingens slut. Män med fertil kvinnlig partner ska använda effektiv preventivmetod under behandlingen och till och med 3 månader efter behandlingens slut.		
<b>Extravasering</b> <b>Gul</b> Klassas som vävnadsretande, men ger sällan allvarlig skada (medelhög risk för vävnadsskada). Följ instruktionen för kylbehandling, se stöddokument Extravasering.		Kyla