

## Antitumoral regim - Bröstcancer

RegimID: NRB-10949

## Fulvestrant

## Översikt

## Läkemedel

Substans	Admini- strering	Spädning	Infusions- tid	Grunddos/ admtillfälle	Beräk- ningsätt	Maxdos/ admtillfälle	Max ack. dos
1. Fulvestrant	Intramuskulär injektion			500 mg	standarddos		

## Regimbeskrivning

Dag	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21
1. Fulvestrant Intramuskulär injektion 500 mg	x1														x1						

Dag	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	32	33	34	35	36	37	38	39	40	41	42
1. Fulvestrant Intramuskulär injektion 500 mg								x1													

Dag	43	44	45	46	47	48	49	50	51	52	53	54	55	56	57	58	59	60	61	62	63
1. Fulvestrant Intramuskulär injektion 500 mg															x1						

**Emetogenicitet:** Minimal**Behandlingsöversikt**

Injektionen ges som två sprutor om 250 mg i vardera skinkan. Under första kuren upprepas dosen efter två veckor och därefter ges injektionerna en gång per månad.

## Anvisningar för regimen

**Villkor för start av regimen**

Blod- och leverstatus.

Försiktighet vid patienter med ökad risk för tromboembolism och patienter som behandlas med antikoagulantia.

Ökad exponering av fulvestrant vid nedsatt leverfunktion, ska ej ges till patienter med gravt nedsatt leverfunktion.

**Villkor och kontroller för administration**

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

Se läkemedlets bruksanvisning för exakt hantering av sprutan.

På grund av närheten till den underliggande ischiasnerven måste försiktighet iakttas om Fulvestrant administreras vid det dorsogluteala injektionsstället.

Allergiska och anafylaktiska reaktioner har observerats, både i form av lokala reaktioner på injektionsstället och systemiska symtom.

## Biverkningar

<b>Fulvestrant</b>	<b>Kontroll</b>	<b>Stödjande behandling</b>
<b>Observandum</b>		
<b>Akut infusionsreaktion/anafylaxi</b>		
Vanligt med överkänslighetsreaktioner som urtikaria och angioödem. Anafylaxi ovanligt.		
<b>Hematologisk toxicitet</b>		
Påverkan blodbild finns. Trombocytopeni förekommer, grad 4 ovanligt. Även annan påverkan förekommer, som anemi och leukopeni, grad >2 ovanligt.		
<b>Övrigt</b>		
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.		
Blodvällning vanligt.		
<b>Gastrointestinal påverkan</b>		
Illamående vanligt. Kräkning och diarré förekommer. Nedsatt aptit förekommer.		
<b>Levertoxicitet</b>		
Förhöjda levervärden vanligt. Leversvikt omnämns som rapporterade efter studier gjorda.		
<b>Tromboembolism</b>		
Venös tromboembolism förekommer.		
<b>Övrigt</b>		
Vaginal blödning förekommer. Vaginal flytning rapporterad. Urinvägsinfektioner förekommer		
<b>Graviditetsvarning</b>		
Patienter som kan bli gravida skall använda effektivt preventivmedel under behandlingen och i 2 år efter behandlingen avslutats.		

## Versionsförändringar

### Version 1.2

Lagt till kommentar i flödesschema

### Version 1.1

Ändrat enligt granskares information.

### Version 1.0

Regimen fastställdes.