

Antitumoral regim - Tjock- och ändtarmscancer

RegimID: NRB-1912

Kapecitabin825, 7d/v under strålbehandling

Diagnoskod: C20

Översikt

Läkemedel

| Substans | Admini- strering | Spädning | Infusions- tid | Grunddos/ admtillfälle | Beräk- ningsätt | Maxdos/ admtillfälle | Max ack. dos |
|----------------|---------------------|----------|-------------------|---------------------------|--------------------|-------------------------|-----------------|
| 1. Kapecitabin | Peroral tablett | | | 825 mg/m ² | kroppsyta | | |

Regimbeskrivning

| Dag | 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | 12 | 13 | 14 | 15 | 16 | 17 | 18 | 19 | 20 | 21 |
|--|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|
| 1. Kapecitabin Peroral tablett 825 mg/m ² | x2 | x2 | x2 | x2 | x2 | x2 | x2 | x2 | x2 | x2 | x2 | x2 | x2 | x2 | x2 | x2 | x2 | x2 | x2 | x2 | x2 |

| Dag | 22 | 23 | 24 | 25 | 26 | 27 | 28 | 29 | 30 | 31 | 32 | 33 | 34 | 35 | 36 | 37 | 38 |
|--|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|----|
| 1. Kapecitabin Peroral tablett 825 mg/m ² | x2 | x2 | x2 | x2 | x2 | x2 | x2 | x2 | x2 | x2 | x2 | x2 | x2 | x2 | x2 | x2 | x2 |

Emetogenicitet: Låg

Anvisningar för regimen

Villkor för start av regimen

Kontroll av blodstatus inkl. neutrofila, lever- och elektrolytstatus med kreatinin. EKG vid anamnes på hjärtsjukdom.
Test av DPD-aktivitet rekommenderas för att undvika allvarliga biverkningar av Kapecitabin.

Villkor och kontroller för administration

Sjuksköterskekontakt varje vecka under behandling.

Kapecitabin tas från första och till och med sista dagen med strålbehandling *utan* uppehåll över helger.

Vid missad dos tas nästa dos enligt ordination, dvs ingen extra dos ska tas.

Kapecitabin Peroral tablett

Dosering i förhållande till måltid: Tas inom en halv timme efter måltid

Anvisningar för ordination

Om start av strålbehandling sker *måndag-onsdag ges Kapecitabin i 38 dagar.*

Om start av strålbehandling sker *torsdag-fredag ges Kapecitabin i 40 dagar.*

Blodstatus inkl. neutrofila veckovis. Kreatinin, Natrium, kalium inför behandlingsvecka 3. Övriga prover på klinisk indikation.

Målvärde för Hb \geq 100 för optimal effekt av strålbehandlingen.

Neutrofila \geq 1,5 och TPK \geq 75 inför ordination.

Kontroll av hand-fotsyndrom och GI-biverkningar.

Dosjustering rekommendation

Se FASS. Dygnsdos Kapecitabin 1650 mg/m².

Övrig information

Försiktighet med Ondansteron vid strikturerande primärtumör med tanke på risk för förstoppning.

Biverkningar

| Kapecitabin Observandum | Kontroll | Stödjande behandling |
|--|---------------------|--------------------------|
| Hematologisk toxicitet Följ dosreduktionsinstruktioner och/eller skjut upp nästa dos. | Blodvärden | Enligt lokala riktlinjer |
| Gastrointestinal påverkan | Biverkningskontroll | Hydrering Loperamid |
| Diarré. Biverkningskontroll enligt lokala riktlinjer. Vid kraftiga symptom avbryts behandlingen, överväg övervakning och vid behov ges vätske- och elektrolytersättning. | | |
| Vid lindriga till måttliga symptom kan behandling med tablett Loperamid övervägas. | | |
| Slemhinnetoxicitet Stomatit. | | |
| Hjärttoxicitet Hjärtinfarkt, angina, arytmier, kardiogen chock och EKG-förändringar kan uppträda. Försiktighet hos patienter med tidigare hjärtsjukdom. Nyttillkomna hjärtbesvär bör utredas. | | |
| Hudtoxicitet Hand- och fotsyndrom. Biverkningskontroll enligt lokala riktlinjer. Se FASS angående åtgärder vid respektive toxicitetsgrad. | Biverkningskontroll | Mjukgörande hudkräm |
| Övrigt DPD (dihydropyrimidin dehydrogenas) brist leder till ökad toxicitet, med risk för mycket allvarliga eller fatala förlopp. Enligt rekommendationer från Läkemiddelsverket bör patienter testas för DPD brist före behandlingsstart. Vid partiell brist reducerad dos, vid total brist avstå behandling. Då test inte hittar alla med nedsatt DPD aktivitet ska DPD brist misstänkas oavsett testresultat vid allvarlig toxicitet (slemhinnetoxicitet, hematologisk toxicitet och/eller neurotoxicitet) eller vid anamnes på svår toxicitet på tidigare fluoropyrimidin behandling. Överväg avbrytande av behandling eller kraftigt reducerad dos. | | |

Referenser

Fördelaktigt med genetisk analys före behandling med 5-fluorouracil

Schultz A et al. Fordelaktigt med genetisk analys före behandling med 5-fluorouracil. Läkartidningen 2021;118:21032.

<https://lakartidningen.se/klinik-och-vetenskap-1/artiklar-1/vardutveckling/2021/08/fordelaktigt-med-genetisk-analys-fore-behandling-med-5-fluorouracil/>

Versionsförändringar

Version 1.5

Justerad avs provtagningsrutin, Hb riktvärde och tillägg övrig info, motsv. annan regim kapecitabin under strålbehandling.

Version 1.4

Förtydligat regimnamn enligt nya principer för namnsättning.

Version 1.3

Villkor för start av regimen - lagt till rekommendation test DPD-aktivitet. Lagt till referens.

Version 1.2

Villkor för start av regimen - lagt till: EKG vid anamnes på hjärtsjukdom.

Version 1.1

Administration-lagt till, Vid missad dos tas nästa dos enligt ordination, dvs ingen extra dos ska tas.