

Datum: \_\_\_\_\_

Patientdata (namn och personnr)

Läkare: \_\_\_\_\_

Kur nr: \_\_\_\_\_

Beställande enhet, sjukhus, tel. &amp; fax, kundnr

Längd (cm): \_\_\_\_\_

Vikt (kg): \_\_\_\_\_

Yta (m<sup>2</sup>): \_\_\_\_\_

Aktuellt GFR: \_\_\_\_\_

## Antitumoral regim - Hjärntumörer

RegimID: NRB-2424

**Lomustin monoterapi**

Diagnoskod: C71

Kurintervall: 42 dagar

## Ordination/Administrering

Dag	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	
Lomustin Peroral kapsel 110 mg/m <sup>2</sup> (kroppsyta)	x1																					

Dag	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	32	33	34	35	36	37	38	39	40	41	42	Ny kur dag 43	
Lomustin Peroral kapsel 110 mg/m <sup>2</sup> (kroppsyta)																							

Högemetogen.

Antiemetika enligt lokal instruktion. \_\_\_\_\_

**Villkor och kontroller för administration**

Kapslarna tas företrädesvis vid sänggåendet eller tre timmar efter måltid.

Vid kräkning efter intag av Lomustin kapslar får inga nya kapslar tas.

**Anvisningar för ordination**

Blodstatus inkl. neutrofila. Elektrolyt- och leverstatus.

Observera att benmärgstoxiciteten ofta är sent uppträdande (4-6 veckor).

**Maxdos per administreringstillfälle är 130 mg/m<sup>2</sup>. Max kumulativ dos 1000 mg/m<sup>2</sup> - observera att eventuell tidigare behandling med Karmustin ska inräknas i den kumulativa dosen.****Dosjustering rekommendation**

Uppehåll görs tills neutrofila granulocyter &gt; 1,5 och TPK &gt; 100. Dosreducera följande kur med ca 25 %. Om en kur blivit uppskjuten mer än 4 veckor pga hematologisk toxicitet avbryts behandlingen.

**DAG 1** Datum \_\_\_\_\_ Beställs till kl \_\_\_\_\_ Avvakta ja nej **Inf. tid** **Klockan** **Ssk. sign** **Läk. sign**

1. Tablett/Injektion Antiemetika

\_\_\_\_\_

2. Lomustin \_\_\_\_\_ mg

Ges peroralt

\_\_\_\_\_ .....

\_\_\_\_\_