

## Bröst Eribulin 21 d

Cytodose: "Bröst Eribulin 1,23 mg/m<sup>2</sup>" Kurintervall: 21 dagar

Indikation Bröstcancer - palliativ behandling

### Behandling

	Substans (preparat)	Dos/administrerings-tillfälle, mg/m <sup>2</sup>	Antal administrerings-tillfällen/dygn	Doser/cykel/kur	Adm	Dag
A	Eribulin (Halaven)	1,23	1	2	i.v.	1,8

	Substans/dag	1	Dag 2-7 behandlingsuppehåll	8	Dag 9-21 behandlingsuppehåll	Dag 22 ny cykel/kur
A	Eribulin	A	-	A	-	

### Övrigt

- OBS! Interaktioner. Kombineras ej med enzyminducerande substanser (T.ex. karbamazepin) och andra läkemedel som metaboliseras via/påverkar CYP 3A4.
- Överväg primär dosreduktion hos patienter som fått flera linjers behandlingar med cytostatika.
- [Monitorera neuropati](#). Överväg dosreduktion vid besvär.
- [Antiemetika vid behov](#)
- Nedsatt leverfunktion. Dosreduktion kan krävas. Se [FASS](#).
- Hos vissa patienter med måttlig eller svår njurinsufficiens (kreatininclearance < 50 ml/min) kan exponeringen av eribulin vara förhöjd, och de kan därför behöva en dosreduktion. Försiktighet och noggrann säkerhetsövervakning rekommenderas för alla patienter med njurinsufficiens.
- [Provtagning, rutinmässig](#).

### Dosreduktion

Substans	Neutrofila	Neutrofila	TPK	TPK
	≥ 1,0	< 1,0*	≥75	<75**
Eribulin	100 %	Behandlingen ges ej	100 %	Behandlingen ges ej

Avseende dosreduktion, var god se [FASS](#) och diskutera med bröstoncolog.

### [Patientinformation](#)

**Körschema Eribulin**

	Att göra	Infusionstid	Var ordinerat
1	Sätt spoldropp 250 ml Natriumklorid 9 mg/ml för spolning före och efter Eribulin		
2.	Ge Eribulin spädd i 100 ml Natriumklorid 9 mg/ml som intravenös infusion	ca 2-5 min	Cyodos