

GI Nab-Paclitaxel - Gemcitabin 28 d

Kurintervall 28 dagar

Indikation: Pankreascancer. Palliativ 1:a linjen. Patienter ≤ 75 år

Behandling

	Substans (preparat)	Dos/administrerings-tillfälle, mg/m ²	Antal administrerings-tillfällen/dygn	Doser/cykel/kur	Adm	Dag
A	Nab-Paclitaxel (Abraxene)	125	1	3	i.v.	1,8,15
B	Gemcitabin (Gemzar)	1000	1	3	i.v.	1,8,15

	Substans/dag	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16-28	Dag 29 ny cykel/kur
A	Nab-Paclitaxel	A	-	-	-	-	-	-	A	-	-	-	-	-	-	A	-	
B	Gemcitabin	B	-	-	-	-	-	-	B	-	-	-	-	-	-	B	-	

Övrigt

- [Antiemetika, lågemetogen](#) (Betapred 8 mg ingår i kuren för att förebygga influensaliknande symtom)
- Vid återkommande isolerad neutropeni som medfört dosreduktion eller struken behandlingsdag - överväg G-CSF-stöd
- Tre dosnivåer. Fulldos=100 %, Första dosreduktion=80 %, Andra dosreduktion=60 %.
- Behandlingsdag 8 respektive 15 skjuts aldrig upp. Om man inte kan ge behandlingen hoppar man över hela behandlingsdagen och väntar till nästa behandlingstillfälle (dag 15 eller dag 1 i nästa cykel).
- Monitorera perifer neuropati (enbart Nab-Paclitaxel behöver dosreduceras), hudtoxicitet och mukosit/diarréer. Se FASS för specifika råd om dosreduktioner/uppehåll vid grad 2-4 toxicitet.
- [Provtagning, rutinmässig](#)

Dosreduktion hematologi dag 1

Substans	Neutrofila	TPK
	<1,5	<100
Nab-Paclitaxel + Gemcitabin	Behandlingen uppskjutes några dagar tills återhämtning	Behandlingen uppskjutes några dagar tills återhämtning

Dosreduktion hematologi dag 8 respektive 15 (dvs dosreduktion inom en cykel)

Substan s	Dag	Neutrofila	Neutrofila	Neurofila	TPK	TPK	TPK
		1,0-1,49	0,5-0,99	<0,5	75-99	50-74	<50
Nab-Paklitaxe l + Gemcita bin	8	100 %	Reducera 20 % jämfört med dag 1 i pågående behandlingscykel	Stryk behandlingen	100 %	Reducera 20 % jämfört med dag 1 i pågående behandlingscykel	Stryk behandlingen
Nab-Paklitaxe l + Gemcita bin	15	100 %	Reducera 20 % jämfört med dag 8 i pågående behandlingscykel	Stryk behandlingen	100 %	Reducera 20 % jämfört med dag 8 i pågående behandlingscykel	Stryk behandlingen
Nab-Paklitaxe l + Gemcita bin	Dag 15 om dag 8 blivit struken	Reducera 20 % jämfört med dag 1 i pågående behandlingscykel	Reducera 40 % jämfört med dag 1 i pågående behandlingscykel *	Stryk behandlingen	Reducera 20 % jämfört med dag 1 i pågående behandlingscykel	Reducera 40 % jämfört med dag 1 i pågående behandlingscykel *	Stryk behandlingen

*Dosen ska ej minskas mer än till 60 % av fulldos. Om ytterligare dosreduktion krävs ska behandlingen avbrytas.

Dosreduktion icke hematologisk toxicitet. Se dosreduktion i FASS.

Läkemedelsbiverkan	Dos av Nab-Paklitaxel	Dos av Gemcitabin
Febril neutropeni: Grad 3 eller 4	Skjut upp behandlingen tills patienten är feberfri och absoluta neutrofilantal (ANC) $\geq 1,5$. Återuppta behandlingen på nästa lägre dosnivå (minska med 20 %)*.	Skjut upp behandlingen tills patienten är feberfri och absoluta neutrofilantal (ANC) $\geq 1,5$. Återuppta behandlingen på nästa lägre dosnivå (minska med 20 %)*.
Perifer neuropati: Grad 3 eller 4	Skjut upp behandlingen tills en återgång till $\leq$ grad 1. Återuppta behandlingen på nästa lägre dosnivå (minska med 20 %)*.	Behandla med samma dos
Hudtoxicitet: Grad 2 eller 3	Reducera dosen till nästa lägre dosnivå (minska med 20 %)*. Avsluta behandlingen om	Reducera dosen till nästa lägre dosnivå (minska med 20 %)*. Avsluta behandlingen om

	biverkningarna kvarstår.	biverkningarna kvarstår.
Hudtoxicitet: Grad 4	Avsluta behandlingen.	Avsluta behandlingen.
Gastrointestinal toxicitet, mucosit eller diarre': Grad 3	Skjut upp behandlingen tills en återgång till ≤ grad 1. Återuppta behandlingen på nästa lägre dosnivå (minska med 20 %)*.	Skjut upp behandlingen tills en återgång till ≤ grad 1. Återuppta behandlingen på nästa lägre dosnivå (minska med 20 %)*.
Gastrointestinal toxicitet, mucosit eller diarre': Grad 4	Avsluta behandlingen.	Avsluta behandlingen.

*Dosen ska ej minskas mer än till 60% av fulldos. Om ytterligare dosreduktion krävs ska behandlingen avbrytas.

Patientinformation

[Patientinformation NabPaklitaxel – Gemcitabin](#)

[Gemitabin \(förebygg influensaliknande symtom\)](#)

Körschema Nab-Paklitaxel - Gemcitabin, GI

	Att göra	Infusionstid	Var ordinerat
1	Kontrollera att patienten tagit Betapredtabletter		Cytodose
2	Sätt spoldropp 250 ml Natriumklorid för spolning före och efter respektive läkemedel		
3	Nab-Paclitaxel späds i Natriumklorid 9 mg/ml, beroende på Nab-Paclitaxeldos varierar volymen i påsen. Apoteket tillsätter aktuell volym till en tom steril påse, och skriver på etiketten hur många ml som påsen innehåller. Starta Nab-Paclitaxelinfusionen och spola snabbt in max 20 ml, detta för att fylla aggregatet med verksam substans.	20 minuter, därefter 20 ml NaCl på 10 min.	Cytodose
4	Ge Gemcitabin spädd i 250 ml Natriumklorid 9 mg/ml som intravenös infusion	30 minuter	Cytodose