

Brentuximab-vedotin (CD 30 + Lymfom)

Brentuximab-vedotin (Adcetris)	1,8 mg/kg, max 180 mg.	iv inf 30 min.		Dag 1
--------------------------------	------------------------	----------------	--	-------

OBS! Får inte blandas innan patienten anlänt.

Inför varje kur: Blodstatus, Na, K, Krea, leverstatus.

Om reaktion vid första infusionen:

Paracetamol 1 g po, Ondansetron 8 mg iv, Betapred 4 mg iv, ges 30-60 min före följande infusioner.

Cykelintervall 21 dagar.

Dosreduktion vid neutropeni

Neutrofiler ($\times 10^9/L$)	Brentuximab-vedotin
1.5 - 1,0	100%
1,0 - 0,5	Avvakta med dosen tills toxiciteten återgår till \leq grad 2 eller utgångsläget. Återuppta därefter behandlingen med samma dos och schema. Överväg tillägg av tillväxtfaktor (G-CSF eller GM-CSF) i efterföljande cykler för patienter som utvecklar neutropeni grad 3 eller grad 4.

Dosreduktion vid nyttillkommen eller försämrad perifer sensorisk eller motorisk neuropati

Svårighetsgrad för perifer sensorisk eller motorisk neuropati	Dosreduktion
Grad 1 (parestesi och/eller bortfall av reflexer, utan funktionsnedsättning)	Ingen dosändring
Grad 2 (funktionsstörningar; påverkar inte vardagslivet) eller Grad 3 (funktionsstörningar; påverkar vardagslivet)	Avvakta med dosen tills toxiciteten återgår till \leq grad 1 eller utgångsläget. Starta därefter om behandlingen med en reducerad dos på 1,2 mg/kg var 3:e vecka.
Grad 4 (sensorisk neuropati som är handikappande eller motorisk neuropati som är livshotande eller leder till förlamning)	Behandlingen avbryts

Observera dessa symtom, kan behöva utvärderas för behandling:

Buksmärta (pankreatit)

Hosta, dyspné (pulmonell toxicitet)

Infektioner (pneumoni, sepsis)