

## Bevacizumab + Irinotekan (Högmaligt gliom)

<b>Bevacizumab</b> (Avastin)	10 mg/kg	iv inf 90/60/30 min	Dag 1, 15, 29
<b>Irinotekan</b>	125 mg/m <sup>2</sup> (ej enzymind antiepileptika)	iv inf 1 tim	Dag 1, 15, 29
<b>Eller; Irinotekan</b>	340 mg/m <sup>2</sup> (med enzymind antiepileptika)	iv inf 1 tim	Dag 1, 15, 29

Inför varje kur: Blodstatus, Neutr, Krea.  
Premedicinering enligt cytostatikaschema

Före administrering:

Ta urinsticka dagen före eller samma dag som kur, om proteinuri (>+1) avvakta med inf Bevacizumab och kontakta läkare! Vg se under fliken kontrollschema vid proteinuri vid Bevacizumab behandling. Ge inf nr 1 på 90 min, om det går bra; ge inf nr 2 på 60 min, om det går bra; ge fortsatta infusioner på 30 min.

Om blodtrycket > 150/90 avvakta med inf Bevacizumab och kontakta läkare!

Bevacizumab kan ges före eller efter cytostatikabehandlingen.

OBS! Risk för gastrointestinal perforation, sämre sårhelingsprocess (minst 5 veckors uppehåll till planerad operation).

Var observant på akut kolinerget syndrom (exempelvis yrsel, svettningar, hypotoni, akut diarré), och ge då ytterligare Atropin 0.25-0.50 mg sc genast.

Efter administrering:

Patienten skall informeras om att fördröjd diarré är en vanlig biverkan.

Patienten skall ha Loperamid hemma att ta vid behov vid insättande av diarré och patienten ska föras med schema för intag av Loperamid.

Efter kur: Antiemetikaschema nr 4.

Cykelintervall 42 dagar.

Utvärderingsintervall efter 3 cykler.

B-LPK (x10 <sup>9</sup> /L)	B-TPK (x10 <sup>9</sup> /L)	Irinotekan
>3,0	>100	100%
2,9-2,5	99-75	75%
2,4-2,0	74-50	50%
<2,0	<50	Beh uppskjutes en vecka

Om pat vid något tillfälle efter en behandling haft:	
Diarré eller Stomatit/Mucositis	Dos för följande beh:
Grad 3-4 dvs diarré ≥7/dag, inkontinens, malabsorption, melena eller kraftig ökning av vattniga diarréer/melena i colostomin alt. behov av parenteral support Grad 3-4 dvs stomatit/mucositis smärtsam, ödematös eller sårig slemhinna. Kan ej äta.	Reducera dosen med 20% för Irinotekan
På behandlingsdagen:	
Diarré eller stomatit/mucositis	Dos för följande beh:
Grad ≥2 Grad 0 eller 1	Skjut behandlingen tills grad 0-1 Full dos, om inte behandlingen uppskjutits MER än en vecka, reducera då dosen med 20% för Irinotekan

Om, trots dosjusteringar gjorda enl. ovan, biverkningarna kvarstår ska behandlingen avslutas om inte patienten haft nytta av behandlingen. Annars kan man ytterligare sänka dosen med 20%