

Din behandling med Irinotecan Actavis

En informationsbroschyr
för patienter och anhöriga.

Broschyren du håller i din hand vänder sig till dig som ordinerats irinotecan, antingen som monoterapi eller i kombination med andra läkemedel. Målet med foldern är att du ska känna dig trygg med din behandling och få en ökad förståelse för hur irinotecan fungerar. Den förklarar de vanligaste biverkningarna och ger förslag på hur dessa kan mildras, alternativt behandlas.

Har du frågor om din behandling som denna broschyr inte ger svar på ska du alltid kontakta din läkare eller sjuksköterska. Det finns också mycket information att hämta hos patientorganisationer och via cancerfonden.

www.cancerfonden.se

Irinotecan Actavis mot Cancer

Cancer berör många människor på något sätt. Det finns cirka 200 olika cancersjukdomar, och man räknar med att var tredje svensk kommer att drabbas av cancer under sin livstid. Gemensamt för alla cancersjukdomar är att vissa celltyper delar sig okontrollerat.

Irinotecan är ett läkemedel som har visat sig vara effektivt mot den typ av cancer du har. Irinotecan påverkar cancercellerna vid celledningen genom att hämma ett enzym, som behövs för arvsmassans tredimensionella struktur, och cancercellerna hindras därmed att dela sig.

Irinotecan är ett cytostatika. I folkmun kallas ofta cytostatika för "cellgift", vilket är olyckligt eftersom det har en obehaglig klang. Det är cancercellerna man vill angripa. Tumör-cellerna delar sig oftast snabbare än de friska

cellerna i kroppen, med vissa undantag. Därför är cytostatika speciellt effektivt mot just tumörceller.



Så här ges Irinotecan Actavis

Irinotecan ges vid besök på sjukhus. En sjuksköterska ger läkemedlet som en intravenös infusion (dropp) direkt i ett blodkärl under 30–90 minuter på cytostatikamottagningen. Dosen bestäms av din kroppsstorlek, och din läkare ordinerar den dos som är rätt för dig.

För att få största möjliga effekt med acceptabla biverkningar kan man ge flera olika sorters cytostatika samtidigt.

En kur är en kombination av flera cytostatika anpassad för en viss cancersjukdom.

Vid behandlingsuppehållen klarar de normala cellerna att återhämta sig och reparera skador i sin arvs massa, medan cancer cellerna i bästa fall inte har samma reparationsförmåga.

Observera att intag av naturläkemedel eller annat som innehåller Johannesört kan påverka mängden irinotecan i blodet och därmed påverka resultatet av din behandling. Undvik därför detta.

Biverkningar

Irinotecan är generellt sett ett mildt cytostatika med få biverkningar. Dessa kan i många fall förebyggas eller lindras och därför är det mycket viktigt att du talar om för din doktor eller sjuksköterska om du under eller mellan behandlingarna känner något onormalt. Nedan listas några biverkningar som du kan drabbas av.

Under det första dygnet:

När du har fått irinotecan så kan du få något eller några av följande biverkningar. Biverkningarna är ganska ovanliga (färre än 1 på 10).

Diarré	Ökat tårflöde
Svettningar	Illamående
Frossa	Buksmärtor
Yrsel	Sjukdomskänsla
Synrubbingar	Ökad salivproduktion

Informera din läkare eller sjuksköterska om något av ovanstående inträffar. Var uppmärksam på att din förmåga att köra bil eller sköta avancerad maskinell utrustning kan påverkas. Du bör därför avstå från detta vid yrsel eller synrubbingar.

Från och med det andra dygnet:

Fördröjd diarré, dvs efter mer än 24 timmar efter infusionen av irinotecan.

Du måste omedelbart informera läkare eller vårdenhet som behandlar dig om:

- du har illamående och kräkningar samt diarré
- du har feber och diarré
- du fortfarande har diarré 48 timmar efter att du började med behandlingen mot diarrén

Du får med dig tabletter mot diarré hem från sjukhuset. Tag 4 mg loperamid (t ex Imodium, Dimor, Travello) omgående och därefter 2 mg varannan timme. Denna behandling bör fortsätta i minst 12 timmar efter den sista flytande avföringen och i max 48 timmar i följd.

Drick omedelbart stora mängder vatten eller vätskeersättning (sodavatten, näringsdryck, soppa eller kolsyrad dryck).

Observera att loperamid aldrig ska tas i förebyggande syfte utan endast i samband med eventuell diarré för att undvika förstoppning.

Illamående och kräkningar



Vissa patienter kan må illa och kräkas av irinotecan. Du kommer att få profylaktisk medicinering, dvs läkemedel i förebyggande syfte när du är på cytostatikamottagningen för att minska illamåendet. Du kommer också få med dig medicin mot illamående hem. Kontakta alltid din doktor/sjuksköterska om du mår illa eller kräks mycket.

Fyll i en patientdagbok så är det lättare att komma ihåg dina biverkningar vid kontakt.

Håravfall

Många cytostatika kan leda till att man tappat håret helt eller delvis. Detta gäller även irinotecan, även om det är ovanligt. När behandlingen är avslutad växer håret ut

igen, men det kan ta tid. Om du är orolig för att tappa håret kan du genom din doktor/sjuksköterska få information om hur du kan skaffa en peruk.

Benmärg

Irinotecan kan hos vissa påverka benmärgen så att antalet bildade vita blodkroppar minskar. Detta medför ökad risk för infektioner, och därför kommer din doktor/sjuksköterska att ta ett blodprov vid varje cytostatikatillfälle. Feber kan vara ett tecken på att de vita blodkropparna är för få. Kontakta alltid din läkare eller sjuksköter-

ska om du skulle få mer än 38 grader i temperatur. De biverkningar som listats här är ett urval av de vanligen förekommande. Om du vill ha en fullständig förteckning så rekommenderar vi Patient-FASS alternativt sök på www.fass.se och Irinotecan Actavis, alternativt bipacksedeln som medföljer förpackningen.

Actavis är ett av världens ledande företag inom utveckling, tillverkning och försäljning av generiska läkemedel. Företaget grundades 1956 och var fram till 1999 verksamt på den isländska marknaden. Med ett omfattande tillväxtprogram innefattande såväl mer än 20 strategiska uppköp som organisk tillväxt har Actavis Group idag ca 11 000 medarbetare och är etablerat i ungefär 40 länder. I Sverige marknadsför Actavis över 200 produkter inom tre affärsområden: Öppenvård, Slutenvård och Egenvård.

Actavis AB

Nordenflychtsvägen 74
SE-112 89 Stockholm

☎ (+46) 8 13 63 70

☎ (+46) 8 656 96 90

@ info@actavis.se

www www.actavis.se

