
Následující informace jsou určeny pouze pro zdravotnické pracovníky:

Při přípravě přípravku Alpivab je třeba použít aseptickou techniku, aby nedošlo k mikrobiální kontaminaci. V roztoku nejsou žádné konzervanty ani antibakteriální látky. Přípravek Alpivab nemíchejte ani nepodávejte ve společné infuzi s jinými léčivými přípravky aplikovanými do žíly.

Při přípravě naředěného roztoku přípravku Alpivab postupujte takto (v uvedeném pořadí):

1. Zkontrolujte kryt na každé injekční lahvičce. Jestliže je kryt porušen nebo chybí, přípravek nepoužívejte.
2. Koncentrát přípravku Alpivab zkontrolujte. Musí být bezbarvý a nesmí obsahovat žádné částice.
3. Jestliže má pacient dostat 600 mg peramiviru, je potřebný objem koncentráту přípravku Alpivab 60 ml (3 injekční lahvičky po 20 ml). U dávky 300 mg peramiviru je zapotřebí 30 ml (1½ injekční lahvičky koncentráту přípravku Alpivab) a pro dávku 200 mg pouze 20 ml (1 injekční lahvička). U dětí s tělesnou hmotností nižší než 50 kg může být za účelem správného dávkování nutné použít jen část injekční lahvičky.
4. Odměřený objem koncentráту přípravku Alpivab přidejte do infuzní lahve.
5. Potřebnou dávku koncentráту přípravku Alpivab nařed'te v 0,9% (9 mg/ml) nebo 0,45% (4,5 mg/ml) infuzním roztoku chloridu sodného, 5% roztoku glukózy nebo Ringer-laktátovém roztoku na objem 100 ml.
6. Naředěný roztok podávejte intravenózní infuzí po dobu 15 až 30 minut.
7. Po naředění roztok přípravku Alpivab okamžitě aplikujte nebo jej uložte do chladničky (2 °C –8 °C) na dobu maximálně 24 hodin. Pokud byl naředěný roztok přípravku Alpivab uložen v chladničce, nechte jej ohřát na pokojovou teplotu a poté okamžitě aplikujte.
8. Po 24 hodinách všechnen nespotebovaný naředěný roztok přípravku Alpivab zlikvidujte.

Žádné zvláštní požadavky na likvidaci.

Veškerý nepoužitý léčivý přípravek nebo odpad musí být zlikvidován v souladu s místními požadavky.