











































































































































































des Anwenders und sollten im Normalfall 24 Stunden bei 2 °C – 8 °C nicht überschreiten, es sei denn, die Infusionslösungen wurden in einem sterilen Umfeld zubereitet. Wenn die Verdünnung in einem sterilen Umfeld stattgefunden hat, ist Equidacent über 32 Tage bei 2 °C – 8 °C sowie weitere 48 Stunden bei 2 °C – 30 °C stabil.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nicht verwenden, wenn Sie Folgendes bemerken: Schwebstoffteilchen oder eine Verfärbung der Lösung.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

## 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

### Was Equidacent enthält

- Der Wirkstoff ist: Bevacizumab. Jeder ml Konzentrat enthält 25 mg Bevacizumab, entsprechend 1,4 mg/ml bis 16,5 mg/ml bei Verdünnung gemäß Empfehlung.  
Jede Durchstechflasche zu 4 ml enthält 100 mg Bevacizumab, entsprechend 1,4 mg/ml bei Verdünnung gemäß Empfehlung.  
Jede Durchstechflasche zu 16 ml enthält 400 mg Bevacizumab, entsprechend 16,5 mg/ml bei Verdünnung gemäß Empfehlung.
- Die sonstigen Bestandteile sind Natrium-L-Glutamat, Sorbitol (E 420), Polysorbat 80, Salzsäure und Wasser für Injektionszwecke.

### Wie Equidacent aussieht und Inhalt der Packung

Equidacent ist ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung. Das Konzentrat ist eine klare bis opalisierende, farblose bis blass braun-gelbliche Lösung in einer Glasflasche mit einem Gummistopfen. Jede Durchstechflasche enthält 100 mg Bevacizumab in 4 ml Lösung oder 400 mg Bevacizumab in 16 ml Lösung. Jede Packung Equidacent enthält eine Durchstechflasche.

### Pharmazeutischer Unternehmer

Centus Biotherapeutics Europe Limited  
South Bank House, Barrow Street  
Dublin 4  
Irland

### Hersteller

PNR Pharma Services Limited  
Skybridge House, Gorballis Road North, Dublin Airport,  
Swords, Co. Dublin, K67 P6K2,  
Irland

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im

### aWeitere Informationsquellen

Ausführliche Informationen zu diesem Arzneimittel sind auf den Internetseiten der Europäischen Arzneimittel-Agentur <http://www.ema.europa.eu> verfügbar.