

L-infużjoni ta' Nivolumab BMS hija kompatibbli ma':

- Kontenituri tal-PVC
- Kontenituri tal-polyolefin
- Fliexken tal-ħgieg
- Settijiet tal-infużjoni tal-PVC
- Filtri fil pajp b'riti tal polyethersulfone b'daqsjiet tal pori ta' 0.2 µm sa 1.2 µm.

Wara l-ġħoti tad-doża ta' nivolumab, naddaf il-pajp b'soluzzjoni għall-injezzjoni ta' 9 mg/mL (0.9%) sodium chloride jew soluzzjoni għall-injezzjoni ta' 50 mg/mL (5%) glukozju.

Kundizzjonijiet tal-ħażna u żmien kemm idum tajjeb il-prodott

Kunnett mhux miftuħ

Nivolumab BMS irid **jinhāzen fi friġġ** (2°C sa 8°C). Il kunjetti jridu jinżammu fil pakkett oriġinali sabiex jiġu protetti mid-dawl. Nivolumab BMS m'għandux jiġi ffrizat.

Tużax Nivolumab BMS wara d-data ta' meta jiskadi li tidher fuq il-kartuna u fuq it-tikketa tal-kunjett wara 'JIS'. Id-data ta' meta jiskadi tirreferi għall-aħħar ġurnata ta' dak ix-xahar.

Infużjoni ta' Nivolumab BMS

L-infużjoni ta' Nivolumab BMS trid issir fi żmien 24 siegħa mit-thejji. Jekk ma tintużax minnufih, is-soluzzjoni tista' tinħāzen f'kundizzjonijiet tat-tkessih (2°C-8°C) u tiġi protetta mid-dawl sa 24 siegħa [massimu ta' 4 sigħat mill-24 siegħa totali jistgħu jkunu f'temperatura ambjentali (20°C-25°C) u dawl tal-kamra]. Kundizzjonijiet u tul tal-ħżin matul l-użu huma r-responsabbiltà tal-utent.

Rimi

Ma għandekx taħzen ebda ammont mhux użat mis-soluzzjoni għal infużjoni sabiex terga' tużah. Kull fdal tal-medicina li ma jkunx intuża jew skart li jibba' wara l-użu tal-prodott għandu jintrema kif jitolbu l-igijiet lokali.